(19)日本国特許庁 (JP)

# (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出顧公開番号

# 特開2000-191615

(P2000-191615A) (43)公開日 平成12年7月11日(2000.7.11)

(51) Int. Cl. 7	識別記号		FΙ				テーマコート	(参考)
C07C233/88			C070	233/88				
A61K 31/165			A61K	31/165				
31/22				31/22				
31/265				31/265				
31/341				31/341				
		審査請求	未請求	請求項の数21	ΟL	(全116頁)	最終頁(	に続く

(21)出願番号 特願平11-297129

(22) 出願日 平成11年10月19日(1999.10.19)

(31) 優先権主張番号 特願平10-298940

(32) 優先日 平成10年10月20日 (1998. 10. 20)

(33)優先権主張国 日本 (JP)

(71)出願人 000002934

武田薬品工業株式会社

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

(72) 発明者 大井 悟

奈良県奈良市あやめ池南1丁目7番10-50

9号

(72) 発明者 鈴木 伸宏

茨城県つくば市大字谷田部1077番地の50

(72) 発明者 麻生 和義

大阪府高槻市上土室1丁目10番5-307号

(74)代理人 100114041

弁理士 髙橋 秀一 (外1名)

最終頁に続く

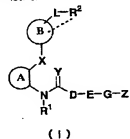
## (54) 【発明の名称】芳香族アミン誘導体、その製造法および剤

(57)【要約】

(修正有)

【課題】ソマトスタチン受容体機能調節作用を有する新 規芳香族アミン誘導体の提供。

【解決手段】一般式I



の化合物またはその塩。一般式Iの化合物の塩の具体例には次のものがある。N-[2-(3-r)+1+v) ェノキシ)-4-0007 ロフェニルI0 - I0 - I1 - I1 - I2 - I2 - I2 - I3 - I3 - I4 - I7 - I7 - I9 - I1 - I2 - I3 - I4 - I5 - I7 - I8 - I9 -

【特許請求の範囲】 【請求項1】式(1)

【化1】

1

[式中、A環は置換基を有していてもよい芳香環を; B環は置換基を有していてもよい環状炭化水素基を; Z は置換基を有していてもよい環状基を; R¹は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基またはアシル基を; R²は置換されていてもよいアミノ基を; Dは結合手または2価の基を; Eは-CO-,  $-CON(R^*)-$ , -COO-,  $-N(R^*)CON(R^*)-$ ,  $-N(R^*)COO-$ ,  $-N(R^*)SO_2-$ ,  $-N(R^*)-$ , -O-, -S-, -SO-または $-SO_2-$ ( $R^*$ , R 20 は独立して水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示す)を; Gは結合手または2価の基を; Lは(1)結合手または(2)

- i) C1-6アルキル基、
- ii)ハロゲノーC1-6アルキル基、
- iii)フェニル基、
- iv)ベンジル基、
- v)置換基を有していてもよいアミノ基、
- vi) 置換基を有していてもよいヒドロキシ基、および vii) **の**C<sub>1-6</sub>アルキル基、
- ② 置換基を有していてもよいフェニル基または
- 3 置換基を有していてもよい複素環基で

それぞれ置換されていてもよいカルバモイル基またはチオカルバモイル基から選ばれた置換基1~5個を有していてもよく、一〇一または一S一を介していてもよい2価の炭化水素基を;Xは酸素原子、酸化されていてもよい硫黄原子、置換基を有していてもよい窒素原子または置換基を有していてもよい2価の炭化水素基を;Yは2個の水素原子、酸素原子または硫黄原子をそれぞれ示し、・・・・・・はR²とB環上の原子とで環を形成していてもよいことを示す。]で表される化合物またはその塩。

【請求項2】Lが一〇一を介していてもよく、C<sub>1-6</sub>アルキル基で置換されていてもよいアルキレン基である請求項1記載の化合物。

【請求項3】 LがC1-6アルキレン基である請求項1記 載の化合物。

【請求項4】 $R^2$ が(1)無置換のアミノ基、(2)ピペリジル基または(3)(i)ベンジル、(ii)アミノまたはフェニルで置換されていてもよい $C_{1-6}$ アルキル、(iii)(モノーまたはジー $C_{1-6}$ アルキル) ーカルバモイルまたはーチ

オカルバモイル、(iv)  $C_{1-6}$ アルコキシーカルボニル、(v)  $C_{1-6}$ アルキルースルホニル、(vi) ピペリジルカルボニルおよび(vii) ハロゲンまたはアミノで置換されていてもよい $C_{1-6}$ アルキルーカルボニルから選ばれる1または2個の置換基を有していてもよいアミノ基である請求項1記載の化合物。

【請求項5】R'が無置換のアミノ基である請求項1記載の化合物。

【請求項6】 Aがそれぞれ置換基を有していてもよいべ 10 ンゼン環またはピリジン環である請求項1 記載の化合 物。

【請求項7】Bが置換基を有していてもよいベンゼン環である請求項1記載の化合物。

【請求項8】 E が-CON(ℝ°)-である請求項1 記載の化合物。

【請求項9】 Xが酸素原子である請求項1記載の化合物。

【請求項10】DがC<sub>1-6</sub>アルキレン基である請求項1 記載の化合物。

【請求項11】 GがC1-6アルキレン基である請求項1 記載の化合物。

【請求項12】Gが置換基を有していてもよい2価の炭化水素基を示し、かつB環がR<sup>2</sup>と含窒素複素環を形成しない請求項1記載の化合物。

【請求項13】 Eが $-CON(R^n)$ -を、Gが置換基を有していてもよい2価の炭化水素基を、Yは2個の水素原子を、 $R^1$ はアシル基をそれぞれ示し、かつB環が $R^2$ と含窒素複素環を形成しない請求項1記載の化合物。

【請求項14】Aがそれぞれ置換基を有していてもよい 30 ベンゼン環またはピリジン環; B環がC1-6アルコキシ でそれぞれ置換されていてもよいベンゼン環またはシク ロヘキサン環、あるいはR<sup>2</sup>と結合して形成されたテト ラヒドロイソキノリン環またはイソインドリン環: Zが ハロゲン、ホルミル、ハロゲノーC1-6アルキル、C1-6 アルコキシ、C1-6アルキルーカルボニル、オキソおよ びピロリジニルから選ばれる1ないし3個の置換基をそ れぞれ有していてもよいC。-」。アリール基、C3-10シク ロアルキル基、ピペリジル基、チエニル基、フリル基、 ピリジル基、チアゾリル基、インダニル基またはインド 40 リル基; DがC1-6アルキレン基; Gが結合手、または フェニレンを含有していてもよく、かつフェニルで置換 されていてもよいC1-6アルキレン基; R1がア) 水素原 子、イ)(1)ハロゲン、(2)ニトロ、(3)C<sub>1-6</sub>アルキルー カルボニル、C<sub>6-14</sub>アリールーカルボニル、C<sub>1-6</sub>アル キル、C1-6アルキルオキシーカルボニル、C7-14アラ ルキルオキシーカルボニル、C1-6アルキルースルホニ ルおよびC<sub>6-14</sub>アリールースルホニルから選ばれる1ま たは2個の置換基を有していてもよいアミノ、(4)(i)ヒ ドロキシ、C1-6アルキルーカルボニル、C6-14アリー 50 ルーカルボニル、カルボキシまたはC<sub>1-6</sub>アルコキシー

カルボニルで置換されていてもよいC1-6アルキル、(i i)ヒドロキシで置換されていてもよいフェニル、(iii) ベンソイルまたは(iv)モノーまたはジーC1.6アルキル アミノーカルボニルで置換されていてもよいヒドロキ シ、(5) C, -。シクロアルキル、(6) ヒドロキシまたはハ ロゲノーC1-6アルキルで置換されていてもよいフェニ ルおよび(7)チエニル、フリル、チアゾリル、インダニ ル、インドリルまたはベンジルオキシカルボニルピペリ ジルから選ばれた置換基でそれぞれ置換されていてもよ いC1-6アルキル基、C2-6アルケニル基、C6-14アリー 10 ル基、C<sub>1-14</sub>アラルキル基またはウ) アシル基: R<sup>1</sup>が (1)無置換のアミノ基、(2)ピペリジル基または(3)(i)ベ ンジル、(ii)アミノまたはフェニルで置換されていても よいC1-。アルキル、(iii)モノーまたはジーC1-。アル キルーカルパモイルまたはーチオカルバモイル、(iv) C 1-6アルコキシーカルボニル、(v) C1-6アルキルースル ホニル、(vi)ピペリジルカルボニルおよび(vii)ハロゲ ンまたはアミノで置換されていてもよいC1-6アルキル ーカルボニルから選ばれる1または2個の置換基を有し ていてもよいアミノ基: Eが-CO-、-CON

(R\*) -、-N(R\*)CO-(R\*は水素原子またはC 1-6アルキル基)かつLが-O-を介していてもよく、 かつて、こ。アルキルで置換されていてもよいて、こ。アルキ レン基である請求項1記載の化合物。

【請求項15】 乙がハロゲンで置換されていてもよいフ ェニル基; DがC,-。アルキレン基; GがC,-。アルキレ ン基; R¹がア)(1)ヒドロキシ、(2)フェニル、(3)チエ ニル、フリル、チアゾリル、インダニル、インドリルま たはベンジルオキシカルボニルピペリジルおよび(4) C 1-6アルキルーカルボニル、C6-14アリールーカルボニ ル、C1-6アルキルースルホニルまたはC6-14アリール ースルホニルで置換されていてもよいアミノから選ばれ た置換基でそれぞれ置換されていてもよいCLL。アルキ ル基またはC<sub>1-14</sub>アラルキル基またはイ) アシル基; R <sup>2</sup>が無置換のアミノ基; Eが-CON (R\*) -; LがC 1-6アルキレン基かつYが2個の水素原子である請求項 1 記載の化合物。

【請求項16】請求項1記載の化合物またはその塩のプ ロドラッグ。

【請求項17】式(IIa)

【化2】

 $(||\mathbf{1}||)$ 

〔式中、R'・は保護されていてもよく、置換されていて もよいアミノ基、その他の記号は請求項1記載と同意義 を示す。〕で表される化合物、その反応性誘導体または その塩と式 (III)

【化3】

[式中の記号は請求項1記載と同意義を示す。] で表さ れる化合物またはその塩とを反応させることにより、式 (Ia-a)

【化4】

20

(!a-a)

[式中の記号は前記と同意義を示す。] で表される化合 物またはその塩を製造し、所望により、脱保護反応に付 すことを特徴とする式 (I-a)

【化5】

(I-a)

〔式中の記号は前記と同意義を示す。〕で表される化合 物またはその塩の製造法。

【請求項18】請求項1記載の化合物またはその塩を含 40 有することを特徴とする医薬組成物。

【請求項19】ソマトスタチン受容体機能調節剤である 請求項18記載の医薬組成物。

【請求項20】ソマトスタチン受容体機能調節剤がソマ トスタチン受容体作動薬である請求項19記載の医薬組 成物。

【請求項21】糖尿病、肥満、糖尿病合併症または難治 性下痢の予防または治療剤である請求項18記載の医薬 組成物。

【発明の詳細な説明】

50 [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ソマトスタチン受 容体機能調節作用を有する新規な芳香族アミン誘導体、 その製造法およびそれを含有することを特徴とする医薬 に関する。

#### [0002]

【従来の技術】ソマトスタチンは、ヒツジ視床下部組織 から成長ホルモン分泌抑制作用を有する14個のアミノ 酸からなるペプチド(SST-14)として単離され た。現在は28個のアミノ酸からなるソマトスタチン タチンは、単に視床下部だけでなく、例えば大脳、大脳 辺縁系、脊髄、迷走神経、自律神経節、消化管粘膜、膵 臓ランゲルハンス氏島等に広汎に分布する脳・腸管ペプ チドであり、例えば成長ホルモン、甲状腺刺激ホルモ ン、ガストリン、インシュリン、グルカゴン等の下垂体 ・消化管ホルモンの分泌を抑制する。また、胃酸分泌、 膵臓の外分泌、消化管の運動・血流も抑制する。ソマト スタチンの受容体としては、現在までに1型ないし5型 (SSTR1, SSTR2, SSTR3, SSTR4, SSTR5) が知られており、これらは中枢および末梢 20 i) C1-6 アルキル基、 の各部位において、それぞれ異なった発現を示すことが 認められている。

[1. ライフサイエンス (Life Sciences)、第57 巻、13号、1249頁(1995年)

- 2. Journal of Clinical Endocrinology and Metaboli sm, Vol. 80, No. 6pp. 1789-1793
- 3. The New England Journal of Medicine, Jan. 25, 1 996
- 4. Eur J Clin Pharmacol, 1996, 51, 139-144
- 5. Exp. Opin. Ther. Patents (1998) 8(7):855-870) 現在、臨床的には、特定のホルモン分泌を抑制するペプ チド性のソマトスタチン類似体が開発されている。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】現在、ソマトスタチン 受容体機能調節薬として開発されている化合物は、ペプ チド性化合物であって、作用時間、投与方法、特異性、 副作用等の点で問題が多い。これらの問題点を解決する 意味において、非ペプチド性の化合物で、かつ優れたソ マトスタチン受容体機能調節作用を有する化合物を創 製、開発することの意義は非常に大きい。

# [0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記事情 に鑑み、種々検討した結果、下記の式(I)において、環 状炭化水素Bに直接または2価の基を介してアミノ基が 結合していることに化学構造上の特徴を有する式 (I) :

# (化6)

(1)

[式中、A環は置換基を有していてもよい芳香環を;B環 (SST-28) も単離同定されている。このソマトス 10 は置換基を有していてもよい環状炭化水素基を; Zは置 換基を有していてもよい環状基を; R1は水素原子、置 換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有してい てもよい複素環基またはアシル基を; R<sup>2</sup> は置換されて いてもよいアミノ基を; Dは結合手または2価の基を;  $E \ddagger -CO-, -CON(R^a)-, -COO-, -N(R^a)CON(R^b)-, -N(R^a)COO$ -,-N(R°)SO2-,-N(R°)-,-O-,-S-,-SO-または-SO2-(R°, R <sup>®</sup>は独立して水素原子または置換基を有していてもよい 炭化水素基を示す)を;Gは結合手または2価の基を; Lは(1)結合手または(2)

- ii)ハロゲノーC1-6アルキル基、
- iii)フェニル基、
- iv)ベンジル基、
- v) 置換基を有していてもよいアミノ基、
- vi) 置換基を有していてもよいヒドロキシ基、および vii) DC1-6アルキル基、
- 20置換基を有していてもよいフェニル基または
- ③置換基を有していてもよい複素環基で

それぞれ置換されていてもよいカルバモイル基またはチ 30 オカルバモイル基から選ばれた置換基1~5個を有して いてもよく、-0-または-S-を介していてもよい2 価の炭化水素基を;Xは酸素原子、酸化されていてもよ い硫黄原子、置換基を有していてもよい窒素原子または 置換基を有していてもよい2価の炭化水素基を;Yは2 個の水素原子、酸素原子または硫黄原子をそれぞれ示 し、……はR<sup>2</sup>とB環上の原子とで環を形成していて もよいことを示す。]で表される化合物またはその塩を初 めて合成し、この化合物がその特異な化学構造に基づい て、優れたソマトスタチン受容体機能調節作用を有し、 40 かつ低毒性であるなどの、医薬品として優れた性質を有 していることを見出し、これらに基づいて本発明を完成 するに至った、すなわち、本発明は

- (1) 前記化合物 (I) またはその塩;
- (2) Lが-O-を介していてもよく、C<sub>1-6</sub>アルキル 基で置換されていてもよいアルキレン基である前記
- (1) 記載の化合物:
- (3) LがC<sub>1-6</sub>アルキレン基である前記(1)記載の 化合物;
- (4) R<sup>2</sup>が(1)無置換のアミノ基、(2)ピペリジル基ま 50 たは(3)(i)ベンジル、(ii)アミノまたはフェニルで置換

されていてもよい $C_{1-6}$ アルキル、(iii)(モノーまたは ジー $C_{1-6}$ アルキルーカルバモイル)またはーチオカルバモイル、(iv)  $C_{1-6}$  アルコキシーカルボニル、(v)  $C_{1-6}$  アルキルースルホニル、(vi) ピペリジルカルボニルおよび(vii) ハロゲンまたはアミノで置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルキルーカルボニルから選ばれる 1 または 2 個の置換基を有していてもよいアミノ基である前記

- (1) 記載の化合物;
- (5) R<sup>2</sup>が無置換のアミノ基である前記(1) 記載の 化合物;
- (6) Aがそれぞれ置換基を有していてもよいベンゼン 環またはピリジン環である前記(1)記載の化合物:
- (7) Bが置換基を有していてもよいベンゼン環である 前記(1)記載の化合物;
- (8) E が-CON(R\*)-である前記(1)記載の化合物;
- (9) Xが酸素原子である前記(1)記載の化合物:
- (10) DがC<sub>1-6</sub>アルキレン基である前記(1) 記載 の化合物;
- (11) GがC<sub>1-0</sub>アルキレン基である前記(1) 記載 の化合物;
- (12) Gが置換基を有していてもよい2価の炭化水素 基を示し、かつB環がR<sup>2</sup>と含窒素複素環を形成しない 前記(1)記載の化合物:
- (13) Eが-CON(ℝ)-を、Gが置換基を有していてもよい2価の炭化水素基を、Yは2個の水素原子を、R'はアシル基をそれぞれ示し、かつB環がR'と含窒素複素環を形成しない前記(1)記載の化合物;

(14) Aがそれぞれ置換基を有していてもよいベンゼ

ン環またはピリジン環;B環がC1-6アルコキシでそれ ぞれ置換されていてもよいベンゼン環またはシクロヘキ 30 サン環、あるいはR<sup>2</sup>と結合して形成されたテトラヒド ロイソキノリン環またはイソインドリン環; 2がハロゲ ン、ホルミル、ハロゲノーC1-6アルキル、C1-6アルコ キシ、C1-6アルキルーカルボニル、オキソおよびピロ リジニルから選ばれる1ないし3個の置換基をそれぞれ 有していてもよいC。-14アリール基、C3-10シクロアル キル基、ピペリジル基、チエニル基、フリル基、ピリジ ル基、チアゾリル基、インダニル基またはインドリル 基; DがC1-6アルキレン基; Gが結合手、またはフェ ニレンを含有していてもよく、かつフェニルで置換され 40 ていてもよいC1-8アルキレン基; R1がア) 水素原子、 イ)(1)ハロゲン、(2)ニトロ、(3) C<sub>1-6</sub> アルキルーカル ボニル、C<sub>6-14</sub>アリールーカルボニル、C<sub>1-6</sub>アルキ ル、C1-6アルキルオキシーカルボニル、C7-14アラル キルオキシーカルボニル、C<sub>1-6</sub>アルキルースルホニル およびC<sub>6-14</sub>アリールースルホニルから選ばれる1また は2個の置換基を有していてもよいアミノ、(4)(i)ヒド ロキシ、C<sub>1-6</sub>アルキルーカルボニル、C<sub>6-14</sub>アリール ーカルボニル、カルボキシまたはC<sub>1-6</sub>アルコキシーカ ルボニルで置換されていてもよいC<sub>1</sub>-。アルキル、(ii)

ヒドロキシで置換されていてもよいフェニル、(iii)ベ ンゾイルまたは(iv)モノーまたはジーC1-6アルキルア ミノーカルボニルで置換されていてもよいヒドロキシ、 (5) C, -6 シクロアルキル、(6) ヒドロキシまたはハロゲ ノーC1-6アルキルで置換されていてもよいフェニルお よび(7)チエニル、フリル、チアゾリル、インダニル、 インドリルまたはベンジルオキシカルボニルピペリジル から選ばれた置換基でそれぞれ置換されていてもよいC 1-0アルキル基、C2-0アルケニル基、C0-10アリール 10 基、C<sub>1-14</sub>アラルキル基またはウ)アシル基; R<sup>2</sup>が(1) 無置換のアミノ基、(2)ピペリジル基または(3)(i)ベン ジル、(ii)アミノまたはフェニルで置換されていてもよ いC1-6アルキル、(iii)モノーまたはジーC1-6アルキ ルーカルバモイルまたはーチオカルバモイル、(iv) C 1-6アルコキシーカルボニル、(v) C1-6アルキルースル ホニル、(vi)ピペリジルカルボニルおよび(vii)ハロゲ ンまたはアミノで置換されていてもよいC1-。アルキル ーカルボニルから選ばれる1または2個の置換基を有し

20 ( $R^*$ ) -、-N( $R^*$ )CO-( $R^*$ は水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基) かつLが-O-を介していてもよく、かつ $C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい $C_{1-6}$ アルキレン基である前記(1) 記載の化合物;

ていてもよいアミノ基; Eが-CO-、-CON

(16)前記(1)記載の化合物またはその塩のプロドラッグ:

(17)式(IIa)

【化7】

(lla)

q

〔式中、R<sup>2\*</sup>は保護されていてもよく、置換されていて もよいアミノ基、その他の記号は前記(1)記載と同意 義を示す。〕で表される化合物、その反応性誘導体また はその塩と式(III)

## 【化8】

[式中の記号は前記(1)記載と同意義を示す。] で表される化合物またはその塩とを反応させることにより、式(Ia-a)

# 【化9】

#### (la-a)

〔式中の記号は前記と同意義を示す。〕で表される化合物またはその塩を製造し、所望により、脱保護反応に付すことを特徴とする式(I-a)

# 【化10】

$$\begin{array}{c|c}
 & L - R^2 \\
\hline
 & X & R^0 \\
\hline
 & N & D - CON - G - Z \\
\hline
 & (1 - a)
\end{array}$$

[式中の記号は前記と同意義を示す。] で表される化合物またはその塩の製造法;

(18) 前記(1)記載の化合物またはその塩を含有することを特徴とする医薬組成物:

(19) ソマトスタチン受容体機能調節剤である前記

(18) 記載の医薬組成物;

(20) ソマトスタチン受容体機能調節剤がソマトスタチン受容体作動薬である前記(19)記載の医薬組成物:

(21)糖尿病、肥満、糖尿病合併症または難治性下痢 の予防または治療剤である前記(18)記載の医薬組成物;等に関する。

【0005】前記式中、A環は置換基を有していてもよ オカルバモイル、N, N-ジメチルチオカルバモイル、 い芳香環を示す。該芳香環としては、4~8員の同素環 50 N, N-ジエチルチオカルバモイル等)、スルホ基、C

または複素環が挙げられる。好ましくは5~7員、更に 好ましくは5または6員の環状基である。同素環として は芳香族炭化水素が、複素環としては1~4個の窒素原 子、硫黄原子、酸素原子等を含むものが挙げられ、中で も、複素環としては、1~3個の窒素原子を含むものが 好ましい。具体的には、ベンゼン環、ピリジン環、ピリ ダジン環、ピリミジン環、トリアジン環、フラン環、ピ ラン環、チオフェン環等が用いられる。特に、ベンゼン 環、ピリジン環等が好ましい。A環の芳香環が有してい 10 てもよい置換基としては、例えばハロゲン原子(例え ば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、C1-6アルキル 基(例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、sec ープチル、tープチル、イソプロピル等)、ハロゲノー C1-6アルキル基 (例えば、1ないし5個の該「ハロゲ ン原子」で置換されたC1-6アルキル基等;例えばトリ フルオロメチル等)、フェニル基、ベンジル基、C<sub>1-6</sub> アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキ シ、ブトキシ、secーブトキシ、tーブトキシ、イソプロ ポキシ等)、ハロゲノーC1-6アルコキシ基(例えば、 20 1ないし5個の該「ハロゲン原子」で置換されたC<sub>1-6</sub> アルコキシ基;例えば、トリフルオロメトキシ、クロロ プロピルオキシ等)、フェノキシ基、Cranアラルキル オキシ基(例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキ シ、フェニルプロピルオキシ、ビフェニルメチルオキシ 等)、ホルミルオキシ基、C1-6アルキルーカルボニル オキシ基 (例えば、アセチルオキシ等)、C1-6アルキ ルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピル チオ、ブチルチオ、sec-ブチルチオ、t-ブチルチオ、 イソプロピルチオ等)、ハロゲノーC<sub>1-6</sub>アルキルチオ 30 基(例えば、1ないし5個の該「ハロゲン原子」で置換 されたC1-6アルキルチオ基;例えば、トリフルオロメ チルチオ等)、ヒドロキシ基、メルカプト基、シアノ 基、ニトロ基、カルボキシル基、ホルミル基、C<sub>1-</sub>。ア ルキルーカルボニル基(例えば、アセチル、プロピオニ ル等)、ベンソイル基、C<sub>1-6</sub>アルコキシーカルボニル 基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニ ル、プロポキシカルボニル等)、フェノキシカルボニル 基、アミノ基、モノーまたはジーC1-6アルキルアミノ 甚(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルア 40 ミノ、ジエチルアミノ等)、ホルミルアミノ基、C1-6 アルキルーカルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミ ノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ等)、カルバ モイル基、チオカルバモイル基、モノーまたはジーC 1-6アルキルーカルバモイル基(例えば、Nーメチルカ ルバモイル、N-エチルカルバモイル、N, N-ジメチ ルカルバモイル、N, N-ジエチルカルバモイル等)、 モノーまたはジーC<sub>1</sub>-。アルキルーチオカルパモイル基 (例えば、N-メチルチオカルバモイル、N-エチルチ オカルバモイル、N, N-ジメチルチオカルバモイル、

1-6アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニ ル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル等)、ベン ソイルーC<sub>1-6</sub>アルコキシ基(例えば、ベンソイルメチ ルオキシ等)、ヒドロキシー C1-6 アルコキシ基(例え ば、ヒドロキシエチルオキシ等)、C1-6アルコキシー カルボニルーC1-6アルコキシ基(例えば、メトキシカ ルボニルメチルオキシ等)、C,-,,シクロアルキル-C 1-6アルコキシ基(例えば、シクロヘキシルメチルオキ シ等)、イミダゾール-1-イル-C1-6アルコキシ基 (例えば、イミダゾール-1-イルプロピルオキシ 等)、C1-14アラルキルオキシーカルポニルーC1-6ア ルコキシ基(例えば、ベンジルオキシカルボニルメチル オキシ等)、ヒドロキシフェニルーC1-6アルコキシ基 (例えば、〔3-(4-ヒドロキシフェニル) プロピ ル) オキシ等)、C<sub>1-14</sub>アラルキルオキシーカルボニル 基 (例えば、ベンジルオキシカルボニル等)、モノまた はジーC<sub>1-6</sub>アルキルアミノーC<sub>1-6</sub>アルコキシ (例え ば、メチルアミノメトキシ、エチルアミノエトキシ、ジ メチルアミノメトキシ等)、モノまたはジーC<sub>1-6</sub>アル キルアミノーカルボニルオキシ(例えば、メチルアミノ カルボニルオキシ、エチルアミノカルボニルオキシ、ジ メチルアミノカルボニルオキシ等) 等が挙げられ、特に 該「ハロゲン原子」等が汎用される。また、該「芳香 環」は、これらの置換基から選ばれる1ないし4個の置 換基を有していてもよい。

【0006】A環が6員環の場合、例えば、Xと結合し ている炭素原子を1位、Nと結合している炭素原子を2 位とすると、A環における置換基の置換位置としては4 位または5位が好ましく、置換基数としては1または2 個が好ましい。とりわけ、A環としては置換基を有して 30 いてもよいベンゼン環等が好ましく、中でもハロゲン、 ヒドロキシ、C1-6アルコキシ、ハロゲノーC1-6アルコ キシ、C1-14アラルキルオキシ、ベンゾイルーC1-6ア ルコキシ、ヒドロキシーCireアルコキシ、Cireアルコ キシーカルボニルーC1-8アルコキシ、C3-14シクロア ルキルーC<sub>1-6</sub>アルコキシ、イミダゾールー1ーイルー C1-6アルコキシ、C7-14アラルキルオキシーカルボニ ルーC1-6アルコキシまたはヒドロキシフェニルーC1-6 アルコキシで置換されていてもよいベンゼン環等がさら に好ましく、ハロゲン(好ましくは塩素等)、ヒドロキ 40 シまたはC1-。アルコキシ (好ましくはメトキシ等) で 置換されているベンゼン環または無置換のベンゼン環が 最も好ましい。

は、例えば3ないし14個の炭素原子から構成される脂 環式炭化水素基または6ないし14個の炭素原子から構 成される芳香族炭化水素基等が挙げられる。該「脂環式 炭化水素基」としては、例えばC,...シクロアルキル基 (例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペン チル、シクロヘキシル等)、C,-,,シクロアルケニル基 (例えば、シクロペンテニル、シクロヘキセニル等)、 Cs-14シクロアルカジエニル基(例えば、2, 4-シク ロペンタジエニル、1,3-シクロヘキサジエニル 10 等)、インダニル基等が挙げられる。好ましくは、5~ 8員の脂環式炭化水素基である。該「芳香族炭化水素 基」としては、例えば6ないし14個の炭素原子で構成 される芳香族炭化水素基(例えば、フェニル、ナフチ ル、アントラニル、フェナントリル等のCo-14アリー ル) 等が挙げられ、好ましくは6~10員の芳香族炭化 水素基であり、特にフェニル基が好ましい。前記B環の 「脂環式炭化水素基」および「芳香族炭化水素基」が有 していてもよい置換基としては、例えばハロゲン原子 (例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、C1-6ア 20 ルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチ ル、secーブチル、tーブチル、イソプロピル等)、ハロ ゲノーC1-6アルキル基(例えば、1ないし5個の該 「ハロゲン原子」で置換されたC1-6アルキル基等;例 えばトリフルオロメチル等)、フェニル基、ベンジル 基、C1-6アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキ シ、プロポキシ、ブトキシ、secーブトキシ、tーブトキ シ、イソプロポキシ等)、ハロゲノーC1-6アルコキシ 基(例えば、1ないし5個の該「ハロゲン原子」で置換 されたC<sub>1-6</sub>アルコキシ基;トリフルオロメトキシ、ク ロロプロピルオキシ等)、フェノキシ基、C,-1,アラル キルオキシ基(例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオ キシ、フェニルプロピルオキシ等)、ホルミルオキシ 基、C1-6アルキルーカルボニルオキシ基(例えば、ア セチルオキシ等)、C<sub>1-6</sub>アルキルチオ基(例えば、メ チルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ、se cープチルチオ、tーブチルチオ、イソプロピルチオ 等)、ハロゲノーC1-6アルキルチオ基(例えば、1な いし5個の該「ハロゲン原子」で置換された C1-6 アル キルチオ基;例えば、トリフルオロメチルチオ等)、ヒ ドロキシ基、メルカプト基、シアノ基、ニトロ基、カル ボキシル基、ホルミル基、C1-6アルキルーカルボニル 基(例えば、アセチル、プロピオニル等)、ベンゾイル 基、C<sub>1-8</sub>アルコキシーカルボニル基(例えば、メトキ シカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボ ニル等)、フェノキシカルボニル基、アミノ基、モノー またはジーC1-6アルキルアミノ基(例えば、メチルア ミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ 等)、ホルミルアミノ基、C1-6アルキルーカルポニル アミノ基(例えば、アセチルアミノ、プロピオニルアミ

てもよい。

モイル基、モノーまたはジーC1-6アルキルーカルバモ イル基(例えば、Nーメチルカルバモイル、Nーエチル カルバモイル、N、N-ジメチルカルバモイル、N、N ージエチルカルバモイル等)、モノーまたはジーC<sub>1-6</sub> アルキルーチオカルバモイル基(例えば、Nーメチルチ オカルバモイル、N-エチルチオカルバモイル、N, N ージメチルチオカルバモイル、N. Nージエチルチオカ ルバモイル等)、スルホ基、C1-6アルキルスルホニル 基(例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プ ロピルスルホニル等)、ベンゾイル-C1-6アルコキシ 基(例えば、ベンゾイルメチルオキシ等)、ヒドロキシ - C1-6アルコキシ基(例えば、ヒドロキシエチルオキ シ等)、C<sub>1-6</sub>アルコキシーカルボニルーC<sub>1-6</sub>アルコキ シ基 (例えば、メトキシカルボニルメチルオキシ等)、 C3-14シクロアルキルーC1-6アルコキシ基(例えば、 シクロヘキシルメチルオキシ等)、イミダゾール-1-イルーC1-6アルコキシ基(例えば、イミダゾールー1 ーイルプロピルオキシ等)、C<sub>1-14</sub>アラルキルオキシー カルボニルーC1-6アルコキシ基(例えば、ベンジルオ キシカルボニルメチルオキシ等)、ヒドロキシフェニル 20 -C1-6アルコキシ基(例えば、〔3-(4-ヒドロキ シフェニル) プロピル] オキシ等)、C,-1,アラルキル オキシーカルボニル基(例えば、ベンジルオキシカルボ ニル、フェネチルオキシカルボニル、フェニルプロピル オキシカルボニル等)、モノまたはジーC1-6アルキル アミノーC<sub>1-6</sub>アルコキシ (例えば、メチルアミノメト キシ、エチルアミノエトキシ、ジメチルアミノメトキシ 等)、モノまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルアミノーカルボニ ルオキシ(例えば、メチルアミノカルボニルオキシ、エ チルアミノカルボニルオキシ、ジメチルアミノカルボニ 30 ルオキシ等) 等が挙げられる。該「脂環式炭化水素基」 および「芳香族炭化水素基」は、これらの置換基から選 ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい。

13

【0008】とりわけB環としては、それぞれ置換基を 有していてもよいベンゼン環またはシクロアルカン等が 好ましく、中でもC1-6アルコキシ(好ましくはメトキ シ等)で置換されていてもよいベンゼン環またはシクロ ヘキサン環等がさらに好ましく、無置換のベンゼン環ま たはシクロヘキサン環が最も好ましい。また、R²とB 環上の原子とで環を形成していてもよく、例えばB環 は、Lが結合しているB環を形成している原子に隣接し た、B環を形成している原子が、R2で示されるアミノ 基またはアミノ基の置換基と結合することによって、置 換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していても よい。また、このような含窒素複素環を形成している場 合、R<sup>2</sup>のアミノ基の窒素原子はB環を形成している原 子と直接結合していても、スペーサーを介して結合して いてもよい。このスペーサーは、R2のアミノ基の置換 基の一部または全部を意味する。前記のB環上の隣接し た原子とLおよびR'が結合して形成される該「含窒素

複素環」としては、例えば、B環で示される置換基を有 していてもよい環状炭化水素(例えば、ベンゼン環な ど) および少なくとも1つの窒素原子を有し、さらに窒 素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1ないし 2個のヘテロ原子を有していてもよい5または6員の単 環式複素環(好ましくは単環式非芳香族複素環)が縮合 して形成される2環式縮合含窒素複素環(好ましくは2 環式非芳香族縮合含窒素複素環)等が挙げられ、具体的 には、例えばテトラヒドロイソキノリン (例えば1,2, 3.4ーテトラヒドロイソキノリン)、テトラヒドロキ 10 ノリン (例えば1,2,3,4-テトラヒドロキノリ ン)、イソインドリン、インドリン、2,3-ジヒドロ ベンゾチアゾール、2,3-ジヒドロベンゾオキサゾー ル、3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾチアジン、 3.4-ジヒドロー2H-1,4-ベンゾオキサジン、 - テトラヒドロー 1,4 - ベンゾオキサゼピン等が用い られ、中でもテトラヒドロイソキノリンが好ましい。前 記「置換基を有していてもよい含窒素複素環」が有して いてもよい置換基としては、例えばB環における前記 「脂環式炭化水素基」および「芳香族炭化水素基」が有 していてもよい置換基と同様のもの等が挙げられる。前 記「置換基を有していてもよい含窒素複素環」はこれら の置換基から選ばれる1ないし4個の置換基を有してい

【0009】前記式中、2は置換基を有していてもよい 環状基を示す。Zで表される該「環状基」としては、例 えば環状炭化水素基、複素環基等が挙げられる。 Zとし ては、例えば置換基を有していてもよい芳香族炭化水素 基、置換基を有していてもよい芳香族複素環基等が好ま しく、特に置換基を有していてもよいフェニル基等が好 ましい。2の環状炭化水素基としては、例えば3ないし 14個の炭素原子から構成される脂環式炭化水素基また は6ないし14個の炭素原子から構成される芳香族炭化 水素基等が挙げられる。Zの脂環式炭化水素基として は、例えばC、-1、シクロアルキル基(例えば、シクロプ ロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシ ル等)、C3-14シクロアルケニル基(例えば、シクロペ ンテニル、シクロヘキセニル等)、Cs-14シクロアルカ 40 ジエニル基 (例えば、2,4-シクロペンタジエニル、 1、3-シクロヘキサジエニル等)、インダニル基等が 挙げられる。好ましくは、5~8員の脂環式炭化水素基 である。Zの芳香族炭化水素基としては、例えばC。-14 アリール基(例えば、フェニル、ナフチル、アントラニ ル、フェナントリル等) 等が挙げられる。好ましくは、 6~10員の芳香族炭化水素基である。 Zの複素環基と しては、例えば単環式複素環基、多環式縮合複素環基等 が挙げられる。該「単環式複素環基」としては、例えば 炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から 50 選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を有する5または6

員の単環式複素環基等が挙げられ、具体的には、例えば 単環式芳香族複素環基(例えば、フリル、チエニル、ピ ロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリ ル、イソチアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、1, 2, 3-オキサジアソリル、1, 2, 4-オキサジアソ リル、フラザニル、1, 2, 3-チアジアゾリル、1, 2, 4-チアジアソリル、1, 3, 4-チアジアソリ ル、1、2、3ートリアゾリル、1、2、4ートリアゾ リル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミ ジニル、トリアジニル等)、単環式非芳香族複素環基 (例えば、オキシラニル、アゼチジニル、オキセタニ ル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、 チオラニル、ピペリジル、テトラヒドロピラニル、モル ホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル等) 等が用 いられる。前記「多環式縮合複素環基」としては、例え ばおよび前記「単環式芳香族複素環」の2または3個が 縮合して形成される2または3環式芳香族縮合複素環 基、前記「単環式芳香族複素環」の1または2個とベン ゼン環とが縮合して形成される2または3環式芳香族縮 合複素環基(好ましくは前記「単環式芳香族複素環」の 20 1または2個とベンゼン環とが縮合して形成される2ま たは3環式芳香族縮合複素環基) およびこれらの部分還 元体等が挙げられ、およびおよび具体的には、多環式芳 香族縮合複素環基(例えば、ベンゾフリル、イソベンゾ フリル、ベンゾ [b] チエニル、インドリル、イソイン ドリル、1 Hーインダブリル、ベンズイミダブリル、ベ ンゾオキサゾリル、1,2-ベンゾイソオキサゾリル、 ベンゾチアゾリル、1,2-ベンゾイソチアゾリル、1 H-ベンゾトリアゾリル、キノリル、イソキノリル、シ ンノリル、キナゾリニル、キノキサリニル、フタラジニ 30 ル、ナフチリジニル、プリニル、プテリジニル、ジベン ゾフリル、カルバゾリル、α-カルボリニル、β-カル ボリニル、γーカルボリニル、アクリジニル、フェノキ サジニル、フェノチアジニル、フェナジニル、フェノキ サチイニル、チアントレニル、フェナトリジニル、フェ ナトロリニル、インドリジニル、ピロロ [1, 2-b] ピリダジニル、ピラゾロ[1,5-a] ピリジル、イミ ダソ [1, 2-a] ピリジル、イミダソ [1, 5-a] ピリジル、イミダゾ [1, 2-a] ピリダジニル、イミ ゾロ[4, 3-a] ピリジル、1, 2, 4-トリアゾロ [4,3-b] ピリダジニル等)、多環式非芳香族縮合 複素環(例えば、イソクロマニル、クロマニル、インド リル、イソインドリル、1,2,3,4ーテトラヒドロ イソキノリル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリル 等) 等が用いられる。

【0010】2で表される環状基が有していてもよい置 換基としては、例えばB環における環状炭化水素等が有 していてもよい置換基と同様のもの等の他、オキソ基、 チオキソ基等が挙げられる。 Zの「環状基」は、これら 50 よいC<sub>1-6</sub>アルキレン基等が好ましく、例えばC<sub>1-6</sub>アル

の置換基から選ばれる1ないし5個の置換基を有してい てもよい。2としては、例えばハロゲン、ホルミル、ハ ロゲノーC<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ、C<sub>1-6</sub>アル キルーカルボニル、オキソおよびピロリジニルから選ば れる1ないし3個の置換基をそれぞれ有していてもよい Cs-14アリール基(好ましくはフェニル等)、C3-10シ クロアルキル基、ピペリジル基、チエニル基、フリル 基、ピリジル基、チアゾリル基、インダニル基、インド リル基等が好ましく、中でもハロゲン(好ましくフッ素 10 等)で置換されたフェニル基等が好ましい。 2で示され る環状基における置換基の置換位置としては、乙がフェ ニル基の場合はオルト位が好ましく、置換基数は1個が 好ましい。

【0011】前記式中、Dは結合手または2価の基を示 し、2価の基は、例えば置換基を有していてもよく、-O-、-S-、または-N(R\*)-(R\*は水素原子ま たは置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。)を 介していてもよい。中でも、炭素原子を介して環に結合 する2価の基が好ましく、とりわけ、置換基を有してい てもよい2価の炭化水素基が好ましい。Dで表される2 価の基としては、例えば、置換基を有していてもよい炭 素数1ないし10個の直鎖状の2価の炭化水素基等が用 いられ、具体的には、例えばCi-ioアルキレン基(例え ば、メチレン、エチレン、プロピレン、ブチレン、ペン タメチレン、ヘキサメチレン、ペプタメチレン、オクタ メチレン等)等が挙げられ、特にCiteアルキレン基 (例えば、メチレン、エチレン、プロピレン、ブチレ ン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン等) 等が好まし い。また、これら2価の基は、その任意の位置に、例え ばC、-6シクロアルキレン (例えば、1, 4-シクロへ キシレン等)、フェニレン(例えば1,4-フェニレ ン、1, 2-フェニレン等) 等を含んでいてもよい。D で表される2価の基が有していてもよい置換基として は、例えばC1-6アルキル基(例えば、メチル、エチ ル、プロピル、イソプロピル等)、ハロゲノーC<sub>1-6</sub>ア ルキル基(例えば、1ないし5個の該「ハロゲン原子」 で置換された C1-6 アルキル基;例えばトリフルオロメ チル等)、フェニル基、ベンジル基、置換基を有してい てもよいアミノ基、置換基を有していてもよいヒドロキ ダソ [1, 2-a] ピリミジニル、1, 2, 4ートリア 40 シ基、置換基を有していてもよいカルバモイル基、置換 基を有していてもよいチオカルバモイル基等が挙げられ る。前記「2価の基」は、これらの置換基を1ないし3 個有していてもよい。とりわけDは、C1-0アルキレン 基 (例えば、メチレン、エチレン、プロピレン等、好ま しくはメチレン等)等が好ましい。前記式中、Gは結合 手または2価の基を示す。Gで表される2価の基として は、例えばDで表される前記「2価の基」と同様のもの 等が用いられる。 Gは、例えば結合手、またはフェニレ ンを含有していてもよく、フェニルで置換されていても

キレン基(例えば、メチレン、エチレン、プロピレン 等) 等が好ましい。ここで、Gで示されるC<sub>1-6</sub>アルキ レン基はC<sub>1-</sub>。アルキレン基とEまたはZとの間にフェ ニレンを介してもよいし、C1-6アルキレン基内にフェ ニレンを有していてもよい。

【0012】前記式中、R'は水素原子、置換基を有し ていてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複 素環基またはアシル基を示す。R'としては、置換基を 有していてもよい炭化水素基またはアシル基が好まし い。R¹で表される炭化水素基としては、例えば脂肪族 炭化水素基、脂環式炭化水素基、アリール基、アラルキ ル基、多環式縮合炭化水素基等が挙げられ、特に脂肪族 炭化水素基等が好ましい。R1の脂肪族炭化水素基とし ては、炭素数1ないし10個の脂肪族炭化水素基(例え ば、C1-10アルキル基、C2-10アルケニル基、C2-10ア ルキニル基等)等が挙げられる。該「C1-10アルキル 基」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イ ソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、t-ブ チル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、1-メ チルプロピル、ヘキシル、イソヘキシル、1,1-ジメ チルブチル、2、2-ジメチルブチル、3、3-ジメチ ルブチル、3,3-ジメチルプロピル、2-エチルブチ ル、ヘプチル等が挙げられ、好ましくは、例えばC,-s アルキル基(例えば、プロピル、イソプロピル、イソブ チル、ネオペンチル等)等が挙げられ、特にイソブチ ル、ネオペンチル等が好ましい。該「C2-10アルケニル 基」としては、例えばビニル、アリル、イソプロペニ ル、2-メチルアリル、1-プロペニル、2-メチル-1-プロペニル、2-メチル-2-プロペニル、1-ブ テニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-エチル-1 30 ープテニル、2ーメチルー1ープテニル、3ーメチルー 2-ブテニル、1-ペンテニル、2-ペンテニル、3-ペンテニル、4ーペンテニル、4ーメチルー3ーペンテ ニル、1-ヘキセニル、2-ヘキセニル、3-ヘキセニ ル、4-ヘキセニル、5-ヘキセニル等が挙げられ、特 にC2-6アルケニル基 (例えば、ビニル、アリル、イソ プロペニル、2ーメチルアリル、2ーメチルー1ープロ ペニル、2-メチル-2-プロペニル、3-メチル-2 ープテニル等) 等が好ましい。該「C2-10アルキニル 基」としては、例えばエチニル、1-プロピニル、2- 40 エチル、プロピル、イソプロピル、トリフルオロメチル プロピニル、1ープチニル、2ープチニル、3ープチニ ル、1-ペンチニル、2-ペンチニル、3-ペンチニ ル、4ーペンチニル、1ーヘキシニル、2ーヘキシニ ル、3-ヘキシニル、4-ヘキシニル、5-ヘキシニル 等が挙げられ、特にC<sub>2-6</sub>アルキニル基(例えば、エチ ニル、1-プロピニル、2-プロピニル等) 等が好まし

【0013】R¹の脂環式炭化水素基としては、例えば 炭素数3ないし10個の脂環式炭化水素基(例えば、C 3-10シクロアルキル甚、C3-10シクロアルケニル基、C 50 キシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル、フェニ

s-1。シクロアルカジエニル基等) 等が挙げられる。該 「C、、、、シクロアルキル基」としては、例えばシクロプ ロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシ ル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル 等) 等が挙げられる。該「C3-10シクロアルケニル基」 としては、例えば1-シクロブテン-1-イル、1-シ クロペンテン-1-イル、2-シクロペンテン-1-イ ル、3-シクロペンテン-1-イル、2-シクロヘキセ ンー1ーイル、3ーシクロヘキセン-1-イル等が挙げ 10 られる。該「C<sub>5-10</sub>シクロアルカジエニル基」として は、例えば2、4-シクロペンタジエン-1-イル、 2, 5-シクロヘキサジエン-1-イル等が挙げられ る。R¹のアリール基としては、例えばC。-1、アリール 基(例えば、フェニル、ナフィチル、アントリル、フェ ナントリル、アセナフチレニル等) 等が挙げられる。R ゚のアラルキル基としては、例えばC,-,,アラルキル基 (例えば、ベンジル、フェネチル、3-フェニルプロピ ル、4-フェニルブチル、2-ナフチルメチル等) 等が 挙げられる。R¹の多環式縮合炭化水素基としては、例 えばインダニル基、フルオレニル基等が挙げられる。R 'の炭化水素基が有していてもよい置換基としては、例 えばハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、イミノ基、置 換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していて もよいヒドロキシ基、エステル化されていてもよいカル ボキシル基、置換基を有していてもよいカルバモイル 基、置換基を有していてもよいチオカルバモイル基、シ クロアルキル基、シクロアルケニル基、置換基を有して いてもよい複素環基、アルキル基、ハロゲノアルキル 基、置換基を有していてもよいアリール基、インダニル 基、フルオレニル基等が挙げられる。これらの置換基 は、該「炭化水素基」上に1ないし5個(好ましくは、 1ないし3個) 置換されていてもよい。R¹の炭化水素 基の置換基であるハロゲン原子としては、例えばフッ 素、塩素、臭素、ヨウ素等が挙げられる。

【0014】前記R1の炭化水素基、D、GおよびLの 置換基である前記「置換基を有していてもよいアミノ 基」としては、例えば(1)(i)1ないし5個の該「ハ ロゲン原子」またはC1-6アルコキシ基でそれぞれ置換 されていてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル基(例えば、メチル、 等)、C<sub>6-1</sub>。アリール基(例えばフェニル基等)、C 7-14 アラルキル基 (例えばベンジル基等) 、(ii)ホルミ ル基、C1-8アルキルーカルボニル基(例えば、アセチ ル、プロピオニル、ブチリル等)、C<sub>6-14</sub>アリールーカ ルボニル基 (例えばベンゾイル基等)、(iii)C<sub>1-6</sub>アル コキシーカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、 エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、sec-プ ロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル等)、C<sub>1-14</sub> アラルキルオキシーカルボニル基(例えば、ベンジルオ ルプロピルオキシカルボニル等)、(iv)スルホ基、C いるアルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニ ル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、secープ ロピルスルホニル、ブチルスルホニル、tーブチルスル ホニル等)、C。-14アリールスルホニル (例えば、ベン ゼンスルホニル、ナフタレンスルホニル、アントラセン スルホニル等) および(v) C<sub>1-6</sub> アルキルアミノーカルボ ニル基(例えば、メチルアミノカルボニル、エチルアミ ノカルボニル、プロピルアミノカルボニル、プチルアミ ノカルボニル、ジメチルアミノカルボニル等) 等から選 10 ばれる1または2個の置換基を有していてもよいアミノ 基、および(2)ピロリジニル基、ピペリジル基、モル ホリニル基、チオモルホリニル基、4-メチルピペリジ ル基、4-フェニルピペリジル基等の5ないし6員の置 換されていてもよい環状アミノ基等が挙げられる。ま た、R¹の炭化水素基、D、GおよびLの置換基である 前記「置換基を有していてもよいヒドロキシ基」が有し ていてもよい置換基としては、例えば(i)置換基を有 していてもよいC1-6アルキル基、(ii) 置換基を有し ていてもよいCo-10アリール基、(iii) 置換基を有し ていてもよいC<sub>1-14</sub>アラルキル基および (iv) アシル基 等が挙げられる。

【0015】前記「置換基を有していてもよいC1-6ア ルキル基」の「C1-6アルキル基」としては、例えばメ チル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、ペン チル等が挙げられる。またこの「C1-6アルキル基」 は、例えばハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭 素、ヨウ素等)、ヒドロキシ基、C<sub>1-6</sub>アルコキシ基 (例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロ ポキシ等)、ホルミル基、C<sub>1-6</sub>アルキルーカルボニル 基(例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリル等)、 カルボキシ基、C1-6アルコキシーカルボニル基(例え ば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポ キシカルボニル、sec-プロポキシカルボニル、ブトキ シカルボニル等)、アミノ基、モノーまたはジーC1-6 アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミ ノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、ピロリジル 基、ピペリジル基、モルホリニル基、チオモルホリニル 基、4-メチルピペリジル基、4-フェニルピペリジル はジーC1-6アルキルーカルバモイル基(例えば、Nー メチルカルバモイル、N-エチルカルバモイル、N, N ージメチルカルバモイル、N, N-ジエチルカルバモイ ル等)、モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーチオカルバ モイル基(例えば、N-メチルチオカルバモイル、N-エチルチオカルバモイル、N, N-ジメチルチオカルバ モイル、N, N-ジエチルチオカルバモイル等)、フェ ノキシ基、モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーカルバモ イルオキシ基(例えば、N-メチルカルバモイルオキ シ、N-エチルカルバモイルオキシ、N, N-ジメチル 50 オカルバモイル基、シクロアルキル基、シクロアルケニ

カルバモイルオキシ、N, N-ジエチルカルバモイルオ キシ等)、モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーチオカル バモイルオキシ基(例えば、N-メチルチオカルバモイ ルオキシ、N-エチルチオカルバモイルオキシ、N, N ージメチルチオカルバモイルオキシ、N, Nージエチル チオカルバモイルオキシ等)、ホルミルアミノ基、C 1-6アルキルーカルボニルアミノ基(例えば、アセチル アミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ等)、ホ ルミルオキシ基およびC<sub>1-6</sub>アルキルーカルボニルオキ シ基 (例えば、アセトキシ等) 等から選ばれる1ないし 3個の置換基を有していてもよい。

【0016】前記「置換基を有していてもよいC。-1。ア リール基」の「C。-」。アリール基」としては、例えばフ ェニル、ナフチル等が挙げられる。該「C。-1。アリール 基」は、例えば該「Ciaeアルキル基」が有していても よい置換基に加え、C1-6アルキル基(例えば、メチ ル、エチル、プロピル、イソプロピル等) およびハロゲ ノーC<sub>1-6</sub>アルキル基(例えば、トリフルオロメチル等 の1ないし5個の該「ハロゲン原子」で置換されたC 1-6アルキル基等)等から選ばれる1ないし5個の置換 20 基を有していてもよい。前記「置換基を有していてもよ いて、、、、アラルキル基」の「C、、、、アラルキル基」とし ては、例えばベンジル、フェネチル、フェニルプロピル 等が挙げられる。該「C<sub>1-14</sub>アラルキル基」が有してい てもよい置換基としては、該「Cs-10アリール基」が有 していてもよい置換基と同様のもの等が挙げられ、その 置換基数は1ないし5個である。また、Lの「置換基を 有していてもよいフェニル基」が有していてもよい置換 基としては、前記「置換基を有していてもよいC。-1。ア リール基」が有していてもよい置換基と同様のもの等が 挙げられる。

【0017】前記「アシル基」は、以下の式で示され る。

-COR3, -COOR4, -SO2R5, -CONR "R', -CSNR"R', -SOR'" \* tt-PO, R'' R<sup>12</sup> [式中、R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup>, R<sup>9</sup>, R 10, R''およびR''な同一または異なって水素原子、置 換されていてもよい炭化水素基または置換されていても よい複素環基である。]

基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノーまた 40 R³, R⁴, R⁵, R°, R¹, R°, R¹, R¹, R¹, R¹ およ びR<sup>12</sup>で表される「置換されていてもよい炭化水素基」 の「炭化水素基」の例としては、「R¹の炭化水素基」 と同様のもの等が、R³, R⁴, R⁵, R°, R7, R8, R \*, R'\*, R''及びR''の炭化水素基が有していてもよ い置換基としては、例えばハロゲン原子、ニトロ基、シ アノ基、イミノ基、置換基を有していてもよいアミノ 基、置換基を有していてもよいヒドロキシ基、エステル 化されていてもよいカルボキシル基、置換基を有してい てもよいカルバモイル基、置換基を有していてもよいチ

ル基、置換基を有していてもよい複素環基、アルキル 基、ハロゲノアルキル基、置換基を有していてもよいア リール基、インダニル基、フルオレニル基等が挙げられ る。ここで、「置換基を有していてもよいアミノ基」、 「エステル化されていてもよいカルボキシル基」、「置 換基を有していてもよいカルバモイル基」、「置換基を 有していてもよいチオカルバモイル基」、「シクロアル キル基」、「シクロアルケニル基」、「置換基を有して いてもよい複素環基」、「アルキル基」、「ハロゲノア ルキル基」及び「置換基を有していてもよいアリール 基」としては、R¹の炭化水素基が有していてもよい置 換基としての「置換基を有していてもよいアミノ基」、 「エステル化されていてもよいカルボキシル基」、「置 換基を有していてもよいカルバモイル基」、「置換基を 有していてもよいチオカルバモイル基」、「シクロアル キル基」、「シクロアルケニル基」、「置換基を有して いてもよい複素環基」、「アルキル基」、「ハロゲノア ルキル基」及び「置換基を有していてもよいアリール 基」と同様なもの等が挙げられるが、「置換基を有して いてもよいヒドロキシ基」としては、(i) C1-6アルキ 20 ル基、 (ii) C<sub>6-10</sub>アリール基、 (iii) C<sub>7-14</sub>アラル キル基、(iv)ホルミル基、(v) C<sub>1-6</sub> アルキルーカルボニ ル基 (例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリル, t ープチルカルボニル等)、(vi) C<sub>6-14</sub> アリールーカルボ ニル基(例えば、ベンゾイル、ナフタレンカルボニル、 アントラセンカルボニル等)、(vii)C1-6アルコキシー カルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシ カルボニル、プロポキシカルボニル、secープロポキシ カルボニル、ブトキシカルボニル、tーブトキシカルボ ニル等)、(viii) C<sub>7-14</sub> アラルキルオキシーカルボニル 30 基(例えば、ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオ キシカルボニル、フェニルプロピルオキシカルボニル 等)、(ix) C。14 環状炭化水素 - カルボニル (例えば、 ベンゼンカルボニル、フルオレンカルボニル等)、(x) 複素環ーカルボニル(例えば、フランカルボニル、チオ フェンカルボニル、ピリジンカルボニル、ベンゾフラン カルボニル、ベンゾチオフェンカルボニル、カルバゾー ルカルボニル、ジベンソフランカルボニル等)、(xi)C 1-6アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニ ル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、sec-プ ロピルスルホニル、ブチルスルホニル、tーブチルスル ホニル等)、(xii) C6-14 アリールースルホニル基(例 えば、ベンゼンスルホニル、ナフタレンスルホニル、ア ントラセンスルホニル等)、(xiii)カルバモイル基、(x iv)チオカルバモイル基、(xv)モノーまたはジーC1-6ア ルキルーカルバモイル基(例えば、Nーメチルカルバモ イル、N-エチルカルバモイル、N, N-ジメチルカル バモイル、N, N-ジエチルカルバモイル等)、(xvi) モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーチオカルバモイル基

オカルバモイル、N, N-ジメチルチオカルバモイル、 N, N-ジエチルチオカルバモイル等)等が挙げられ、 これらは(i)~(xvi)はさらに、例えばハロゲン原子(例 えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ヒドロキシ 基、C1-6アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキ シ、プロポキシ、イソプロポキシ等)、ホルミル基、C 1-6アルキルーカルボニル基(例えば、アセチル、プロ ピオニル、ブチリル等)、カルボキシル基、C1-6アル コキシーカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、 10 エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、secープ ロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル等)、アミノ 基、モノーまたはジーC1-6アルキルアミノ基(例え ば、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ、ジ エチルアミノ等)、ピロリジニル基、ピペリジル基、モ ルホリニル基、チオモルホリニル基、4-メチルピペリ ジル基、4-フェニルピペリジル基、4-ベンジルオキ シカルボニルピペリジル基、カルバモイル基、チオカル バモイル基、モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーカルバ モイル基(例えば、メチルカルバモイル、エチルカルバ モイル、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル 等)、モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーチオカルバモ イル基(例えば、メチルチオカルバモイル、エチルチオ カルバモイル、ジメチルチオカルバモイル、ジエチルチ オカルバモイル等)、フェノキシ基、モノーまたはジー C1-6アルキルーカルバモイルオキシ基(例えば、メチ ルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシ、ジ メチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキ シ等)、モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーチオカルバ モイルオキシ基(例えば、メチルチオカルバモイルオキ シ、エチルチオカルバモイルオキシ、ジメチルチオカル バモイルオキシ、ジエチルチオカルバモイルオキシ 等)、ホルミルアミノ基、C1-6アルキルーカルボニル アミノ基(例えば、アセチルアミノ、プロピオニルアミ ノ、ブチリルアミノ等)、ホルミルオキシ基およびC 1-6アルキルーカルボニルオキシ基(例えば、アセトキ シ等) 等から選ばれる1ないし3個の置換基を有してい てもよい。R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup>, R<sup>9</sup>, R'°, R''およびR''で表される「置換されていてもよ い複素環基」の「複素環基」の例としては、「Zの複素 40 環基」と同様のもの等が、R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup>, R<sup>9</sup>, R<sup>19</sup>, R<sup>11</sup>およびR<sup>12</sup>の複素環基が有してい てもよい置換基は、Zで表される環状基が有していても よい置換基と同様のものおよびピロリジニル基等が挙げ られる。

v)チオカルバモイル基、(xv)モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>ア レキルーカルバモイル基(例えば、Nーメチルカルバモ イル、Nーエチルカルバモイル、N, Nージメチルカル パモイル、N, Nージエチルカルバモイル等)、(xvi) モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーチオカルバモイル基 (例えば、Nーメチルチオカルバモイル、Nーエチルチ 50 コキシーカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、

エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、sec-プ ロポキシカルボニル、プトキシカルボニル、tーブトキ シカルボニル等)、C<sub>1-1</sub>、アラルキルオキシーカルボニ ル基(例えば、ベンジルオキシカルボニル、フェネチル オキシカルボニル、フェニルプロピルオキシカルボニル 等)、C。-1、環状炭化水素-カルボニル(例えば、ベン ゼンカルボニル、フルオレンカルボニル等)、複素環-カルボニル(例えば、フランカルボニル、チオフェンカ ルボニル、ピリジンカルボニル、ベンゾフランカルボニ ル、ベンゾチオフェンカルボニル、カルバゾールカルボ 10 ニル、ジベンソフランカルボニル等)、C<sub>1-6</sub>アルキル スルホニル基(例えば、メチルスルホニル、エチルスル ホニル、プロピルスルホニル、secープロピルスルホニ ル、ブチルスルホニル、t-ブチルスルホニル等)、C 6-14 アリールースルホニル基 (例えば、ベンゼンスルホ ニル、ナフタレンスルホニル、アントラセンスルホニル 等)、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノーま たはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーカルバモイル基(例えば、N -メチルカルパモイル、N-エチルカルパモイル、N, N-ジメチルカルバモイル、N, N-ジエチルカルバモ 20 成する基などが好ましい。 イル等)、モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーチオカル バモイル基(例えば、N-メチルチオカルバモイル、N -エチルチオカルバモイル、N, N-ジメチルチオカル バモイル、N, N-ジエチルチオカルバモイル等) 等が 挙げられ、これらはさらに、例えばハロゲン原子(例え ば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ヒドロキシ基、 C1-6アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、プ ロポキシ、イソプロポキシ等)、ホルミル基、C1-6ア ルキルーカルボニル基(例えば、アセチル、プロピオニ ル、ブチリル等)、カルボキシル基、C<sub>1-6</sub>アルコキシ -カルボニル基 (例えば、メトキシカルボニル、エトキ シカルボニル、プロポキシカルボニル、secープロポキ シカルボニル、ブトキシカルボニル等)、アミノ基、モ ノーまたはジーC<sub>1-</sub>。アルキルアミノ基(例えば、メチ ルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルア ミノ等)、ピロリジニル基、ピペリジル基、モルホリニ ル基、チオモルホリニル基、4-メチルピペリジル基、 4-フェニルピペリジル基、4-ベンジルオキシカルボ ニルピペリジル基、カルバモイル基、チオカルバモイル 基、モノーまたはジーC1-6アルキルーカルバモイル基 (例えば、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、 ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル等)、モ ノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーチオカルバモイル基 (例えば、メチルチオカルパモイル、エチルチオカルバ モイル、ジメチルチオカルバモイル、ジエチルチオカル バモイル等)、フェノキシ基、モノーまたはジーC:-6 アルキルーカルバモイルオキシ基(例えば、メチルカル バモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシ、ジメチル カルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシ 等)、モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーチオカルバモ

イルオキシ基(例えば、メチルチオカルバモイルオキ シ、エチルチオカルバモイルオキシ、ジメチルチオカル パモイルオキシ、ジエチルチオカルバモイルオキシ 等)、ホルミルアミノ基、C1-6アルキルーカルボニル アミノ基(例えば、アセチルアミノ、プロピオニルアミ ノ、ブチリルアミノ等)、ホルミルオキシ基およびC 1-6アルキルーカルボニルオキシ基(例えば、アセトキ シ等)等から選ばれる1ないし3個の置換基を有してい てもよい。

【0019】前記「アシル基」としては、それぞれ置換 基を有していてもよい

(1)ベンゼン環、フラン環、チオフェン環、およびピリ ジン環などの5~6員芳香族環または

(2) ベンゼン環、フラン環、チオフェン環、およびピリ ジン環などの5~6員芳香族環を1~2個含有する2環 性または3環性の縮合環(例、ベンソフラン、ベンソチ オフェン、キノリン、カルバゾール、ジベンゾフラン、 フルオレンなど)が、直結、または直鎖状もしくは分枝 状のC1-6アルキレンを介してカルボニルに結合して形

R¹の「炭化水素基」の置換基である前記「エステル化 されていてもよいカルボキシル基」としては、例えば式 -COOR\*(式中、R\*は、水素原子、C<sub>1-6</sub>アルキル 基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピ ル、ブチル、t-ブチル等)、ベンジル基等を示す。) で表わされる基等が挙げられる。R'の「炭化水素 基」、D、GおよびLの置換基である前記「置換基を有 していてもよいカルバモイル基」が有していてもよい置 換基としては、例えばCi-oアルキル基(例えば、メチ 30 ル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、t-ブ チル等)、ベンジル基、置換基を有していてもよいフェ ニル基(例、R¹の「炭化水素基」の置換基である「置 換基を有していてもよいアリール基」が有していてもよ い置換基と同様な置換基を有していてもよいフェニル基 など)、置換基を有していてもよい複素環基(例、R<sup>1</sup> の「炭化水素基」の置換基である「置換基を有していて もよい複素環基」と同様なもの等)等が挙げられる。R 'の「炭化水素基」、D、GおよびLの置換基である前 記「置換基を有していてもよいチオカルバモイル基」が 40 有していてもよい置換基としては、前記「置換基を有し ていてもよいカルバモイル基」と同様のものが挙げられ る。R¹の炭化水素基の置換基である「シクロアルキル 基」としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、 シクロペンチル、シクロヘキシル等のC3-6シクロアル キル基等が挙げられる。R¹の炭化水素基の置換基であ る「シクロアルケニル基」としては、例えば1-シクロ プテンー1ーイル、1ーシクロペンテンー1ーイル、2 -シクロペンテン-1-イル、3-シクロペンテン-1 ーイル、2ーシクロヘキセン-1-イル、3ーシクロヘ 50 キセンー1ーイル等のC<sub>3-6</sub>シクロアルケニル基等が挙

げられる。

【0020】R¹の炭化水素基およびLの置換基である 前記「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環 基」としては、例えば炭素原子以外に窒素原子、酸素原 子および硫黄原子から選ばれる1ないし4個のヘテロ原 子を有する5または6員の単環式複素環基(例えば、フ リル、チエニル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサ ソリル、チアソリル、イソチアソリル、イミダゾリル、 ピラゾリル、1, 2, 3-オキサジアゾリル、1, 2, 4-オキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3-チア ジアソリル、1, 2, 4-チアジアソリル、1, 3, 4 ーチアジアゾリル、1,2,3ートリアゾリル、1, 2, 4-トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリ ダジニル、ピリミジニル、トリアジニル、オキシラニ ル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリ ジニル、テトラヒドロフラニル、チオラニル、ピペリジ ル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホ リニル、ピペラジニル等)、ならびに前記「5または6 員の単環式複素環」が縮合することによって形成される 2または3環式縮合複素環基あるいは前記「5または6 員の単環式複素環」とベンゼン環とが縮合することによ って形成される2または3環式縮合複素環基(好ましく は、ベンゼン環を含む2または3環式縮合複素環基)

(例えば、ベンソフリル、イソベンソフリル、ベンゾ [b] チエニル、インドリル、イソインドリル、1H-インダゾリル、ベンズイミダゾリル、ベンゾオキサゾリ ル、1、2-ベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチアゾリ ル、1, 2-ベンゾイソチアゾリル、1H-ベンゾトリ アゾリル、キノリル、イソキノリル、シンノリル、キナ ソリニル、キノキサリニル、フタラジニル、ナフチリジ 30 ニル、プリニル、プテリジニル、ジベンソフリル、カル バゾリル、 $\alpha$  -カルボリニル、 $\beta$  -カルボリニル、 $\gamma$  -カルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、フェ ノチアジニル、フェナジニル、フェノキサチイニル、チ アントレニル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、 インドリジニル、ピロロ[1,2-b]ピリダジニル、 ピラゾロ [1, 5-a] ピリジル、イミダゾ [1, 2a] ピリジル、イミダゾ [1, 5-a] ピリジル、イミ ダゾ [1, 2-a] ピリダジニル、イミダゾ [1, 2a] ピリミジニル、1, 2, 4ートリアゾロ[4, 3- 40 ハロゲン、(2)ニトロ、(3) C<sub>1-6</sub> アルキルーカルボニ a] ピリジル、1, 2, 4-トリアゾロ[4, 3-b] ピリダジニル、イソクロマニル、クロマニル、インドリ ニル、イソインドリニル等)等が挙げられる。この「複 素環基」が有していてもよい置換基としては、例えばA 環における「芳香環」が有していてもよい置換基と同様 のもの等の他、オキシ基およびピロリジニル基等が挙げ られる。またこの「複素環基」は、これらの置換基から 選ばれる1ないし5個の置換基を有していてもよい。

【0021】R'の炭化水素基の置換基である「アルキ ル基」としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イ 50 イルまたは(iv)モノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルアミノ

ソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tーブ チル等のC1-6アルキル基等が挙げられる。R1の炭化水 素基の置換基である「ハロゲノアルキル基」としては、 1ないし5個のハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、 臭素、ヨウ素等)で置換されたC1-6アルキル基(例え ば、トリフルオロメチル、トリクロロメチル等) 等が挙 げられる。R¹の炭化水素基の置換基である前記「置換 基を有していてもよいアリール基」の「アリール基」と しては、例えばフェニル、ナフチル、2-ビフェニル、 10 3ーピフェニル、4ーピフェニル、アントリル、フェナ ントリル、アセナフチレニル等のC。-14アリール基等が 挙げられる。また該「アリール基」は、例えばハロゲン 原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、C 1-6アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、 イソプロピル、ブチル、tーブチル等)、ハロゲノーC 1.26アルキル基(例えば、1ないし5個の該「ハロゲン 原子」で置換された C.-。アルキル基;例えばトリフル オロメチル等)、C1-6アルコキシ基(例えば、メトキ シ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、tーブト 20 キシ等)、C<sub>1-14</sub>アラルキルオキシ基(例えば、ベンジ ルオキシ等)、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー又はジ -C1-6アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エ チルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、カ ルボキシル基、C、。アルキルーカルボニル基(例え ば、アセチル、プロピオニル、ブチリル等)、C:-6ア

ルコキシーカルボニル基(例えば、メトキシカルボニ

ル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、sec

ープロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル等)、ニ トロ基およびシアノ基から選ばれる1ないし5個の置換

基を有していてもよい。R¹で表される「置換基を有し

ていてもよい複素環基」としては、前記R<sup>1</sup>で示される

「炭化水素基」上の置換基として例示された「置換基を 有していてもよい複素環基」と同様のもの等が用いられ

26

【0022】R¹のアシル基としては、前記R¹で示され る「置換基を有していてもよい炭化水素基」上の置換基 として例示された「置換基を有していてもよいヒドロキ シ基」が有していてもよいアシル基と同様のもの等が挙 げられる。R'としては、例えばア)水素原子、イ)(1) ル、C<sub>6-14</sub>アリールーカルボニル、C<sub>1-6</sub>アルキル、C 1-6アルキルオキシーカルボニル、C7-14アラルキルオ キシーカルボニル、C1-0アルキルースルホニルおよび C<sub>6-1</sub>, アリールースルホニルから選ばれる1または2個 の置換基を有していてもよいアミノ、(4)(i)ヒドロキ シ、C1-6アルキルーカルボニル、C6-14アリールーカ ルボニル、カルボキシまたはC<sub>1-6</sub>アルコキシーカルボ ニルで置換されていてもよいC1-6アルキル、(ii)ヒド ロキシで置換されていてもよいフェニル、(iii)ベンゾ

-カルボニルで置換されていてもよいヒドロキシ、(5) C<sub>3-6</sub>シクロアルキル、(6)ヒドロキシまたはハロゲノー C1-6アルキルで置換されていてもよいフェニルおよび (7) チエニル、フリル、チアゾリル、インダニル、イン ドリルまたはベンジルオキシカルボニルピペリジルから 選ばれた置換基でそれぞれ置換されていてもよいC.-。 アルキル基、C:-oアルケニル基、Co-1oアリール基、 C,.,,アラルキル基またはウ) アシル基等が好ましく、 中でもア)(1)ヒドロキシ、(2)フェニル、(3)チエニ ル、フリル、チアゾリル、インダニル、インドリルまた 10 はベンジルオキシカルボニルピペリジルおよび(4) C1-6 アルキルーカルボニル、Co-14アリールーカルボニル、 C1-6アルキルースルホニルまたはC6-14アリールース ルホニルで置換されていてもよいアミノから選ばれた置 換基でそれぞれ置換されていてもよいC1-6アルキル基 またはC<sub>1-14</sub>アラルキル基またはイ) アシル基等が好ま しい。R¹で示されるアラルキル基における置換基の置 換位置としてはパラ位が好ましい。

【0023】前記式中、R'は置換されていてもよいア ミノ基を示す。該「置換されていてもよいアミノ基」と 20 しては、例えば(i)無置換のアミノ基、(ii)置換基 を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していても よい複素環基およびアシル基から選ばれる1または2個 の置換基を有するアミノ基、および (iii) 置換基を有 していてもよい含窒素複素環基等が挙げられる。R<sup>2</sup>の 置換基である「置換基を有していてもよい炭化水素基」 としては、R¹で表される該「置換基を有していてもよ い炭化水素基」と同様のもの等が用いられる。R'の置 換基である「置換基を有していてもよい複素環基」とし ては、R¹で表される該「置換基を有していてもよい複 素環基」と同様のもの等が用いられる。R<sup>2</sup>の置換基で あるアシル基は、前記R'で示される「置換基を有して いてもよい炭化水素基」上の置換基として例示された 「置換基を有していてもよいヒドロキシ基」が有してい てもよいアシル基と同様のもの等が挙げられる。R<sup>2</sup>の 「置換基を有していてもよい含窒素複素環基」の「含窒 素複素環基」としては、例えば結合手を有する窒素原子 以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる 1ないし4個のヘテロ原子を有していてもよい5ないし 7員の含窒素複素環基(例えば、1-イミダゾリル、1 -ピラゾリル、1-ピロリル、1-ピロリジニル、1-ピペラジニル、1-ピペリジル、モルホリニル、チオモ ルホリニル等)あるいはこの5ないし7員の含窒素複素 環基にベンゼン、ピリジン等が縮合した環 (例えば、1 ーベンズイミダゾリル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロ イソキノリン-2-イル、1,2,3,4-テトラヒド ロキノリン-1-イル、1-インドリル等) 等が挙げら れる。R'の「含窒素複素環基」が有していてもよい置 換基としては、例えばB環における該「環状炭化水素」 が有していてもよい置換基と同様のもの等が用いられ、

好ましくはハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭 素、ヨウ素等)、C1-6アルキル基(例えば、メチル、 エチル、プロピル、ブチル、sec-ブチル、t-ブチル、 イソプロピル等)、C1-6アルコキシ基(例えば、メト キシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、sec-ブトキ シ、tーブトキシ、イソプロポキシ等)であり、置換基 の数としては1ないし5個である。R<sup>2</sup>としては、例え ば(1)無置換のアミノ基、(2)ピペリジル基または(3)(i) ベンジル、(ii)アミノまたはフェニルで置換されていて もよいC,-。アルキル、(iii)モノーまたはジーC,-。ア ルキルーカルバモイル、(iv)モノーまたはジーC1-6ア ルキルーチオカルバモイル、(v) C1-6 アルコキシーカル ボニル、(vi) C1-6アルキルースルホニル、(vii) ピペリ ジルカルボニルおよび(viii)ハロゲンまたはアミノで置 換されていてもよいC<sub>1-6</sub>アルキルーカルボニルから選 ばれる1または2個の置換基を有していてもよいアミノ 基等が好ましく、中でも無置換のアミノ基が好ましい。 【0024】前記式中、Eとしては-CO-,-CON(R°)-,-CO 0-,  $-N(R^a)CON(R^b)-$ ,  $-N(R^a)COO-$ ,  $-N(R^a)SO_2-$ ,  $-N(R^a)-$ , -O-,-S-,-SO-または-SO<sub>2</sub>-(R<sup>o</sup>, R<sup>o</sup>は独立して水素原子また は置換基を有していてもよい炭化水素基を示す)を示す。 好ましくは -CON(R\*)-,-N(R\*)CON(R\*)-が用いられ、R\*, R<sup>®</sup> は水素原子が好ましい。中でも-CONH-が汎用される。 R°またはR°の「置換基を有していてもよい炭化水素基」 は、例えばR<sup>1</sup>で表される前記「置換基を有していても よい炭化水素基」と同様のもの等が用いられる。前記式 中、Lは(1)結合手または(2)

- i) C1-6アルキル基、
- ii)ハロゲノーC1-6アルキル基、
- 30 iii)フェニル基、
  - iv)ベンジル基、
  - v) 置換基を有していてもよいアミノ基、
  - vi) 置換基を有していてもよいヒドロキシ基、および vii) ①C<sub>1-6</sub>アルキル基、
  - ❷置換基を有していてもよいフェニル基または
  - ③置換基を有していてもよい複素環基で

それぞれ置換されていてもよいカルバモイル基またはチオカルバモイル基から選ばれた置換基1~5個を有していてもよく、一〇一または一S一を介していてもよい240 価の炭化水素基を示す。Lは、例えば前記i)~vii)で示される置換基を有していてもよいC<sub>1-0</sub>アルキレン基が好ましい。Lの「2価の炭化水素基」としては、例えばDで表される前記「2価の基」で例示された2価の炭化水素基と同様のもの等が用いられる。前記「置換基を有していてもよいC<sub>1-0</sub>アルキレン基」の「C<sub>1-0</sub>アルキレン基」としては、例えば、メチレン、エチレン、プロピレン、プチレン等)等が挙げられる。またこの「C<sub>1-0</sub>アルキレン基」は、置換基として例えば1ないし5個のC<sub>1-0</sub>アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピのC<sub>1-0</sub>アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピの人、イソプロピル、ブチル等)等を有していてもよい。

Lとしては例えば-O-を介していてもよい、C:-。ア ルキルで置換されていてもよいC1-6アルキレン基等が 好ましく、中でもC1-6アルキレン基(好ましくはメチ レン等)等が好ましい。前記式中、Xは酸素原子、酸化 されていてもよい硫黄原子、置換基を有していてもよい 窒素原子または置換基を有していてもよい 2 価の炭化水 素基を示す。好ましくは酸素原子または置換基を有して もよい窒素原子である。窒素原子が有していてもよい置 換基としては、A環が有していてもよい置換基と同様の もの等が挙げられる。Xの「2価の炭化水素基」として は、例えばDで表される前記「2価の基」で例示された 2価の炭化水素基と同様のもの等が用いられる。また、 前記2価の炭化水素基が有していてもよい置換基として は、R<sup>1</sup>が有していてもよい置換基と同様のもの等が挙 げられる。前記式中、Yは2個の水素原子、あるいは酸素 原子または硫黄原子を示す、好ましくは2個の水素原子 または酸素原子である、Yが2個の水素原子のとき、R1 はアシル基が汎用され、Yが酸素原子の時はR¹は置換基 を有していてもよい炭化水素基または置換基を有してい てもよい複素環基が汎用される。

【0025】式(I)で表わされる化合物としては、A 環が置換基を有していてもよいベンゼン環またはピリジ ン環;B環がC1-6アルコキシで置換されていてもよい ベンゼン環またはシクロヘキサン環、あるいはR2と結 合してテトラヒドロイソキノリン環またはイソインドリ ン環を形成したもの; Zがハロゲン、ホルミル、ハロゲ ノーC1-6アルキル、C1-6アルコキシ、C1-6アルキル - カルボニル、オキソおよびピロリジニルから選ばれる 1ないし3個の置換基をそれぞれ有していてもよいC 6-14 アリール基、C3-16 シクロアルキル基、ピペリジル 30 キルーカルボニル、C6-14 アリールーカルボニル、C 基、チエニル基、フリル基、ピリジル基、チアゾリル 基、インダニル基、またはインドリル基; DがC1-6ア ルキレン基;Gが結合手、またはフェニレンを含有して いてもよく、かつフェニルで置換されていてもよいC 1-6アルキレン基; R¹がア) 水素原子、イ)(1)ハロゲ ン、(2)ニトロ、(3)  $C_{1-6}$  アルキルーカルボニル、C6-14 アリールーカルボニル、C1-6 アルキル、C1-6 アル キルオキシーカルボニル、C7-14アラルキルオキシーカ ルボニル、C1-6アルキルースルホニルおよびC6-14ア リールースルホニルから選ばれる1または2個の置換基 40 を有していてもよいアミノ、(4)(i)ヒドロキシ、C1-6 アルキルーカルボニル、C<sub>6-14</sub>アリールーカルボニル、 カルボキシまたはC、、。アルコキシーカルボニルで置換

されていてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル、(ii)ヒドロキシで置 換されていてもよいフェニル、(iii)ベンゾイルまたは (iv)モノーまたはジーC1-6アルキルアミノーカルボニ ルで置換されていてもよいヒドロキシ、(5) C, -。シクロ アルキル、(6)ヒドロキシまたはハロゲノーC1-6アルキ ルで置換されていてもよいフェニルおよび(7)チエニ ル、フリル、チアゾリル、インダニル、インドリルまた はベンジルオキシカルボニルピペリジルから選ばれた置 換基でそれぞれ置換されていてもよいC」。アルキル 10 基、C2-6アルケニル基、C6-14アリール基、C7-14ア ラルキル基またはウ) アシル基; R²が(1)無置換のアミ ノ基、(2)ピペリジル基または(3)(i)ベンジル、(ii)ア ミノまたはフェニルで置換されていてもよいC<sub>1-6</sub>アル キル、(iii)モノーまたはジーC1-6アルキルーカルバモ イルまたはモノーまたはジーC<sub>1-6</sub>アルキルーチオカル バモイル、(iv) C1-6 アルコキシーカルボニル、(v) C 1-6アルキルースルホニル、(vi)ピペリジルカルボニル および(vii)ハロゲンまたはアミノで置換されていても よいC<sub>1-6</sub>アルキルーカルボニルから選ばれる1または 2個の置換基を有していてもよいアミノ基; Eが-CO -、-CON (R°) -、-N(R°)CO-、(R°は水 素原子またはC1-6アルキル基)、Lが一〇一を介して いてもよく、かつC1-6アルキルで置換されていてもよ いて、こ。アルキレン基の場合が好ましい。 さらに好まし くは、Zがハロゲンで置換されていてもよいフェニル 基;DがC1-。アルキレン基;GがC1-。アルキレン基; R¹がア)(1)ヒドロキシ、(2)フェニル、(3)チエニル、 フリル、チアゾリル、インダニル、インドリルまたはベ ンジルオキシカルボニルピペリジルおよび(4) C1-6 アル 1-6アルキルースルホニルまたはC6-14アリールースル ホニルで置換されていてもよいアミノから選ばれた置換 基でそれぞれ置換されていてもよい C1-8 アルキル基ま たはC<sub>1-1</sub>, アラルキル基またはイ) アシル基; R<sup>2</sup> が無 置換のアミノ基; Eが-CON (R\*) -; LがC1-6ア ルキレン基かつYが2個の水素原子の場合である, 【0026】式(I)で表される化合物のうち、式(Ia -a) で表される化合物またはその塩は、例えば以下の スキーム1で例示するように、式(IIa)で表される化合 物、その反応性誘導体またはこれらの塩を製造中間体と し、これらに式 (III) で表される化合物またはその塩 を反応させる方法等で製造することができる。

【化11】

スキーム 1

[スキーム1中、R2 \* は前記R2において保護基(例 えば、tープトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボ ニル、トリチル等)を有していてもよい基、その他の記 号は前記と同意義を示す。〕

式(Ia-a)で表される化合物またはその塩は、式(II a)で表される化合物またはその塩と、式(III)で表さ れる化合物またはその塩とを溶媒中、必要であれば塩基 の存在下、縮合剤を用いることにより製造することがで きる。また、式(IIa)で表される化合物の反応性誘導体 としては、例えば酸無水物、酸ハライド(酸クロリド、 酸プロミド)、イミダノリドあるいは混合酸無水物

(例、メチル炭酸との無水物、エチル炭酸との無水物な ど)などが挙げられるが、その具体例としては、例え ば、式(IIa)で表される化合物のCOOHがCOQ [式中、Qは 脱離基:ハロゲン原子 {フッ素、塩素、臭素、ヨウ素な ど)、メタンスルホニルオキシ、ベンゼンスルホニルオ キシ、p-トルエンスルホニルオキシなどを示す。] と なっている化合物などが挙げられる。 スキーム1の反応 において用いる溶媒としては、例えばエーテル系溶媒 (例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジ オキサン等)、炭化水素系溶媒(例えば、ベンゼン、ト ルエン、ヘキサン、ヘプタン等)、ハロゲン系溶媒(例 えば、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホル ム、四塩化炭素等)、アセトニトリル、ジメチルホルム

(1a-a)

アミド等が挙げられる。用いる塩基としては、トリエチ ルアミン、4 – ジメチルアミノピリジン、トリエチレン ジアミン、テトラメチルエチレンジアミン等が挙げられ る。用いる縮合剤としては、例えばペプチド合成に用い られる縮合剤等が挙げられ、具体的には、例えばジシク ロヘキシルカルボジイミド、シアノりん酸ジエチル、1 -エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボ ジイミド等が用いられる。このとき、式 (IIa) で表さ 20 れる化合物またはその塩1モルに対し、式(III)で表 される化合物またはその塩は、0.5ないし2モル当 量、好ましくは1ないし1.2モル当量用いられ、縮合 剤は0.5ないし5モル当量、好ましくは1ないし2モ ル当量用いられる。このときの反応温度は、0ないし1 00℃、好ましくは20ないし50℃であり、反応時間 は、0.5ないし24時間、好ましくは1ないし5時間 である。

【0027】式(IIa)で表される化合物のうち、Yが 酸素原子である化合物またはその塩(IIa-7)はスキ 30 ーム2で示す方法等で製造することができる。またYが 2個の水素原子である化合物またはその塩(IIa-1 0) はスキーム3で示す方法等で製造することができ る。

# 【化12】

(11a-10).

【化13】

【化14】

スキーム3

[スキーム2、スキーム3中、X'はハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、Leは脱離基(例えば、塩素、臭素、ヨウ素、メタンスルホニルオキシ、トルエンスルホニルオキシ等)、R''またはR'''はそれぞれR'で表される置換基を有していてもよい炭化水素基か 50

らメチレン鎖を除いた基、Rはそれぞれハロゲン原子または $C_{1-6}$ アルコキシで置換されていてもよい $C_{1-6}$ アルキル、 $C_{7-14}$ アラルキル、フェニル基等を、その他の記号は前記と同意義を示す。〕

0 【0028】前記スキーム2における式(IIa−1)で

表される化合物またはその塩から式(IIa-3)で表さ れる化合物またはその塩への反応において、式(IIaー 1) で表される化合物またはその塩と式(IIa-2)で表 される化合物を反応させることにより製造することがで きる。この反応は、例えば無溶媒で、またはエーテル系 溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン等)、ハロゲン系溶媒(例えば、ジクロ ロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素 等)、炭化水素系溶媒(例えば、ベンゼン、トルエン、 ヘキサン、ヘプタン等)、ジメチルホルムアミド、ジメ チルスルホキシド、エステル系溶媒(酢酸エチル、酢酸 メチル等) 等の溶媒中、必要により塩基 (例えば、炭酸 水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、 炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等) の存在下に行うことができる。式(IIa-1)で表され る化合物またはその塩1モルに対して、式(IIa-2)で 表される化合物は0.5ないし5モル当量、好ましくは 0.8ないし2モル当量用いられる。このときの反応温 度は、0ないし200℃、好ましくは80ないし150 ℃である。用いられる塩基は式(IIa-2)で表される化 合物1モルに対し、0.5ないし5モル等量、好ましく は1ないし1.5モル等量である。反応時間は0.5な いし48時間である。好ましくは0.5ないし24時間 である。前記スキーム2における式(IIa-3)で表さ れる化合物またはその塩から式(IIa-4)で表される 化合物またはその塩への反応は、例えばエーテル系溶媒 (例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジ オキサン等)、炭化水素系溶媒(例えば、ベンゼン、ト ルエン、ヘキサン、ヘプタン等)、アルコール系溶媒 (例えば、メタノール、エタノール、プロパノール 等)、アセトン、ジメチルホルムアミド等の溶媒中、水 素およびパラジウム系触媒(例えば、金属パラジウム、 炭素担持パラジウム等)、ラネーニッケル、白金等の金 属触媒を用いる接触還元、または塩化鉄、塩化錫等の金 属または金属塩を用いる還元反応により製造することが できる。水素圧は1ないし100気圧、好ましくは1な いし10気圧、反応温度は0ないし200℃、好ましく は10ないし50℃である。反応時間は0.5ないし1 00時間である。好ましくは0.5ないし24時間であ る。

【0029】前記スキーム2における式(IIa-4)で 表される化合物またはその塩から式(IIa-5)で表さ れる化合物またはその塩への反応は、式(IIa-4)で 表される化合物またはその塩とハロゲン化炭化水素、ス ルホン酸エステル等との間の窒素ー炭素結合反応、もし くはアルデヒドまたはケトンとの間の還元的アルキル化 反応により製造することができる。窒素ー炭素結合反応 は、例えばエーテル系溶媒(例えば、ジエチルエーテ ル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)、ハロゲン系

ロホルム、四塩化炭素等)、炭化水素系溶媒(例えば、 ベンゼン、トルエン、ヘキサン、ヘプタン等)、アルコ ール系溶媒(例えば、メタノール、エタノール、プロパ ノール、ブタノール等)、アセトニトリル、ジメチルホ ルムアミド、ジメチルスルホキシド、エステル系溶媒 (酢酸エチル、酢酸メチル等) 等の溶媒またはこれらの 混合溶媒中、必要により相間移動触媒(例えば、臭化テ トラブチルアンモニウム、塩化ベンジルトリエチルアン モニウム等の四級アンモニウム塩類および18-Cro wn-6等のクラウンエーテル類等)あるいは塩基(例 えば、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナ トリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水素化カ リウム等)、場合によっては相間移動触媒および塩基の 存在下に行うことができる。式(IIa-4)で表される 化合物またはその塩1モルに対して、式R¹-Leで表さ れる化合物は0.5ないし5モル当量、好ましくは0. 8ないし2モル当量用いられる。このときの反応温度 は、0℃ないし200℃、好ましくは20ないし80℃ である。用いられる塩基は式(IIa-4)で表される化合 20 物1モルに対し、0.5ないし5モル等量、好ましくは 1ないし1.5モル等量である。反応時間は0.5ない し24時間である。

【0030】還元的アルキル化反応は、例えばエーテル 系溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン等)、ハロゲン系溶媒(例えば、ジクロ ロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素 等)、炭化水素系溶媒(例えば、ベンゼン、トルエン、 ヘキサン、ヘプタン等)、アルコール系溶媒(例えば、 メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール 30 等) 等の溶媒中またはこれらの混合溶媒中、式(IIa-4) で表される化合物またはその塩と式(R17-CH O) または (R''-CO-R''') で表される化合物ま たはその塩との間で、例えば接触還元や、金属水素錯化 合物(例えば水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホ ウ素ナトリウム等)の存在下反応することにより製造す ることができる。このとき、式(IIa-4)で表される 化合物またはその塩1モルに対し、式(R'' - CH O) または (R''-CO-R''') で表される化合物ま たはその塩は、1ないし10モル当量、好ましくは1な 40 いし2モル当量、還元剤は0.3ないし5モル当量、好 ましくは0.5ないし1.5モル当量用いる。このとき の反応温度は、0ないし100℃、好ましくは10ない し70℃であり、反応時間は、1ないし24時間、好ま しくは3ないし15時間である。前記スキーム2におけ る式(IIa-5)で表される化合物またはその塩から式 (IIa-6) で表される化合物またはその塩への反応 は、例えばエーテル系溶媒(例えば、ジエチルエーテ ル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)、ハロゲン系 溶媒(例えば、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロ 溶媒(例えば、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロ 50 ロホルム、四塩化炭素等)、炭化水素系溶媒(例えば、

ベンゼン、トルエン、ヘキサン、ヘプタン等)、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、エステル系溶媒(酢酸エチル、酢酸メチル等)、アセトニトリル、水等の溶媒中、ジカルボン酸モノエステルの酸クロリド (例えば、エチルマロニルクロリド、エチルスクシニルクロリド、エチルグルタリルクロリド等)を反応させることにより製造することができる。式 (11a-5) で示される化合物1モルに対し、ジカルボン酸モノエステルの酸クロリド1ないし10モル等量、好ましくは1ないし2モル等量、反応温度は-20ないし100℃、好ま 10しくは0ないし50℃であり、反応時間は0.5ないし24時間、好ましくは1ないし3時間である。

37

【0031】前記スキーム3における式(IIa-4)で 表される化合物またはその塩から式(Ila-8)で表さ れる化合物またはその塩への反応は、式(IIa-4)で 表される化合物またはその塩とハロゲン化炭化水素、ス ルホン酸エステル等との間の窒素-炭素結合反応、もし くはアルデヒドとの間の還元的アルキル化反応により製 造することができる。窒素-炭素結合反応は、例えばエ ーテル系溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒド 20 ロフラン、ジオキサン等)、ハロゲン系溶媒(例えば、 ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、四塩 化炭素等)、炭化水素系溶媒(例えば、ベンゼン、トル エン、ヘキサン、ヘプタン等)、アルコール系溶媒(例 えば、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノ ール等)、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ジ メチルスルホキシド、エステル系溶媒(酢酸エチル、酢 酸メチル等) 等の溶媒またはこれらの混合溶媒中、必要 により相間移動触媒あるいは塩基(例えば、炭酸水素ナ トリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カ リウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等)、場合 によっては相間移動触媒(例えば、臭化テトラブチルア ンモニウム、塩化ベンジルトリエチルアンモニウム等の 四級アンモニウム塩類および18-Crown-6等の クラウンエーテル類等) および塩基の存在下に行うこと ができる。式(IIa-4)で表される化合物またはその 塩1モルに対して、式 (Le-CH<sub>2</sub>-D-COOR) で表される化合 物は0.5ないし5モル当量、好ましくは0.8ないし 2モル当量用いられる。このときの反応温度は、0ない し200℃、好ましくは20ないし80℃である。用い 40 られる塩基は式(IIa-4)で表される化合物1モルに対 し、0. 5ないし5モル等量、好ましくは1ないし1. 5モル等量である。反応時間は0.5ないし48時間で ある。好ましくは0.5ないし24時間である。

【0032】還元的アルキル化反応では、例えばエーテル系溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)、炭化水素系溶媒(例えば、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、ヘプタン等)、アルコール系溶媒(例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等)等の溶媒中またはこれらの混合溶媒 50

中、式(IIa-4)で表される化合物またはその塩と式 (OHC-D-COOR) で表される化合物またはその塩との間 で、例えば接触還元や、水素化ホウ素ナトリウムあるい はシアノ水素化ホウ素ナトリウムの存在下、反応するこ とによっても製造することができる。このとき、式(II a-4)で表される化合物またはその塩1モルに対し、 式 (OHC-D-COOR) で表される化合物またはその塩は、1 ないし10モル当量、好ましくは1ないし2モル当量、 還元剤は0.3ないし5モル当量、好ましくは0.5な いし1.5モル当量用いる。このときの反応温度は、0 ないし100℃、好ましくは10ないし70℃であり、 反応時間は、1ないし24時間、好ましくは3ないし1 5時間である。前記スキーム2における式(IIa-8) で表される化合物またはその塩から式(IIa-9)で表 される化合物またはその塩への反応は、例えばエーテル 系溶媒 (例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン等)、ハロゲン系溶媒(例えば、ジクロ ロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素 等)、炭化水素系溶媒(例えば、ベンゼン、トルエン、 ヘキサン、ヘプタン等)、ジメチルホルムアミド、ジメ チルスルホキシド、エステル系溶媒(酢酸エチル、酢酸 メチル等)、アセトニトリル、水等の溶媒中、アシルク ロリド(例えば、カルボン酸クロリド、スルホン酸クロ リド等)、イソシアン酸エステルあるいはカルボン酸等 を反応させることにより製造することができる。式(II a-8) で示される化合物1モルに対し、アシルクロリ ドまたはイソシアン酸エステル1ないし10モル等量、 好ましくは1ないし2モル等量、反応温度は-20ない し100℃、好ましくは0ないし50℃であり、反応時 間は0.5ないし24時間、好ましくは1ないし3時間 である。必要により塩基存在下に反応を行ってもよい。 前記スキーム2における式(IIa-7)で表される化合 物またはその塩、および前記スキーム3における式(II a-10)で表される化合物またはその塩の製造法は、 式(IIa-6)で表される化合物またはその塩、および (IIa-9)で表される化合物またはその塩を酸あるいは 塩基でそれぞれ処理することにより製造することができ る。 すなわち、これらの化合物は、式 (IIa-6) また は(IIa-9)で表される化合物またはその塩を、例え ば鉱酸(例えば、硝酸、塩酸、臭化水素酸、ヨウ素酸、 硫酸等) またはアルカリ金属水酸化物 (例えば、水酸化 ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化バリウム、水酸化 リチウム等) 等の水溶液中、0ないし150℃、好まし くは20ないし50℃の条件下で製造することができ る。このときの酸および塩基の強さとしては、1ないし 10規定前後がよく、好ましくは4ないし10規定であ る。このときの反応時間は、1ないし24時間、好まし

【0033】前記スキーム3における式(IIa-9)で表 される化合物またはその塩は、次のスキーム4で例示す

くは2ないし10時間である。

るように、式(IIa-4)で表される化合物またはその塩から式(IIa-5)で表される化合物またはその塩を製造して、次に式(IIa-5)で表される化合物またはその塩から式(IIa-9)で表される化合物またはその塩を製造することもできる。式(IIa-4)で表される化合物またはその塩を式(IIa-5)で表される化合物またはその塩への反応は、前記スキーム3における式(IIa-8)で表される化合物またはその塩を式(IIa-9)で表され

39

る化合物またはその塩への反応の場合と同様の条件で行うことができる。また、式(IIa-5)で表される化合物またはその塩と式(Le-CH,-D-COOR)との反応は、前記スキーム3における式(IIa-4)で表される化合物またはその塩と式(Le-CH,-D-COOR)との反応の場合と同様の条件で行うことができる。

【化15】

スキーム4

〔式中の記号は前記と同意義を示す。〕式(I)で表される化合物またはその塩のうち、式(I a-b)、(Ia-e)で表

20 される化合物またはその塩は次のスキーム5に例示した 方法等で製造することができる。

【化16】

[スキーム5中の記号は前記と同意義を示す。]

【0034】前記スキーム5における式(Ia-b)で 表される化合物またはその塩は、式(IV)で表される化 合物またはその塩と式 (III-1) で表される化合物ま たはその塩とを反応させることにより製造することがで きる。この反応は、前記スキーム1に例示した、式(1a -a)で表される化合物またはその塩の製造のときの式 る化合物またはその塩との縮合反応と同様の条件等を用 いる。

前記スキーム5における式(Ia-c)で表される化合 物またはその塩は、式(IV)で表される化合物またはそ の塩と式(III)で表される化合物またはその塩とDSC (炭酸N, N' - ジスクシンイミジル) 等の試薬あるいは (III-2) で表される化合物またはその塩とを反応さ せることにより製造することができる。この反応におい て、用いられる溶媒としては、例えばエーテル系溶媒 (例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジ 50 この反応において、用いられる溶媒としては、例えばエ

オキサン等)、ハロゲン系溶媒(例えば、ジクロロメタ ン、ジクロロエタン、クロロホルム等)、アセトニトリ ル、ジメチルホルムアミド等が挙げられ、必要により塩 基(例えば、トリエチルアミン、4-ジメチルアミノピ リジン、トリエチレンジアミン、テトラメチルエチレン ジアミン等)が用いられる。この反応は、式(IV)で表 される化合物またはその塩1モルに対し、式(III)で表 (IIa)で表される化合物またはその塩と式(III)で表され 40 される化合物と炭酸N, N'ージスクシンイミジル等の試 薬、あるいは式 (III-2) で表される化合物またはそ の塩を、1ないし10モル当位、好ましくは1ないし2 モル当量用いる。このときの反応温度は、0ないし10 0℃、好ましくは20ないし50℃であり、反応時間 は、1ないし24時間、好ましくは3ないし10時間で ある。前記スキーム5における式(Ia-d)で表され る化合物またはその塩は、式 (IV) で表される化合物ま たはその塩と式(III-3)で表される化合物またはそ の塩とを反応させることにより製造することができる。

ーテル系溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒド ロフラン、ジオキサン等)、ハロゲン系溶媒(例えば、 ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム等)、 アセトニトリル、ジメチルホルムアミド等が挙げられ、 必要により塩基(例えば、トリエチルアミン、4-ジメ チルアミノピリジン、トリエチレンジアミン、テトラメ チルエチレンジアミン等)が用いられる。この反応は、 式 (IV) で表される化合物またはその塩1モルに対し、 式(III-3)で表される化合物またはその塩を、1な いし10モル当量、好ましくは1ないし2モル当量用い 10 る。このときの反応温度は、0ないし100℃、好まし くは20ないし50℃であり、反応時間は、1ないし2 4時間、好ましくは3ないし10時間である。前記スキ ーム5における式 (Ia-e) で表される化合物または その塩は、式(IV)で表される化合物またはその塩と式 (III-4) で表される化合物またはその塩とを反応さ せることにより製造することができる。この反応は、例 えばエーテル系溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テト ラヒドロフラン、ジオキサン等)、アルコール系溶媒 (例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、ブ タノール等)、アセトン、ジメチルホルムアミド等の溶 媒中、必要により塩基(例えば、炭酸水素ナトリウム、

炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、トリエチルアミン等)の存在下に行うことができる。この反応は、式(IV)で表される化合物またはその塩1モルに対し、式(III-4)で表される化合物またはその塩を、1ないし10モル当量、好ましくは1ないし2モル当量用いる。このときの反応温度は、0ないし100℃、好ましくは20ないし50℃であり、反応時間は、1ないし24時間、好ましくは3ないし10時間である。

【0035】前記スキーム5における式(IV)で表される化合物またはその塩は、次に示すスキーム6の方法によって製造できる。式(IIa)で表される化合物またはその塩と、溶媒中、塩基の存在下で、ジフェニルホスホリルアジド等と反応させた後、得られたアシルアジド生成物を溶媒中クルチウス(Curtius)転移反応によりイソシアン酸誘導体(V)を製造中間体とし、これを酸で処理することにより製造することができる。 また式(IV)で表される化合物またはその塩は、次に示すスキーム7に示すようにイソシアン酸誘導体(V)をカルバメート誘導体(VI)にした後、式(IV)で表される化合物またはその塩を製造することもできる。

【化17】 スキーム6

【化18】

〔スキーム6、スキーム7中の記号は前記と同意義を示す。〕

式(IIa)で表される化合物またはその塩とジフェニルホスホリルアジドとの反応において用いられる溶媒としては、例えばエーテル系溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)、ハロゲン系溶媒(例えば、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム等)、ジメチルホルムアミド等が挙げられ

る。このとき用いられる塩基としては、例えばトリエチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチレンジアミン、テトラメチルエチレンジアミン等が挙げられる。この反応は、式(IIa)で表される化合物またはその塩1モルに対し、ジフェニルホスホリルアジドを1ないし10モル当量、好ましくは1.5ないし3モル当量用いる。このときの反応温度は、-20ないし50℃、50好ましくは0ないし20℃であり、反応時間は、0.5

ましくは50ないし100℃であり、反応時間は0.5

ないし5時間、好ましくは1ないし2時間である。以上 の反応により得られた生成物をクルチウス転移反応する 場合、用いる溶媒としては、例えば炭化水素系溶媒(例 えば、ベンゼン、トルエン、キシレン等)、エーテル系容 媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、 ジオキサン等)、ハロゲン系溶媒(例えば、ジクロロメ タン、ジクロロエタン、クロロホルム等)、ジメチルホ ルムアミド等が挙げられる。反応温度は50ないし20 0℃、好ましくは80ないし150℃であり、反応時間 は0.5ないし12時間、好ましくは1ないし3時間で 10 あるいは式 (VII) で表される化合物との反応は、前記 ある。以上の反応により得られた生成物を酸で処理する 場合、用いる溶媒としては、例えば水、ジオキサン、ジ メチルホルムアミド等が挙げられ、用いる酸としては、 例えば硫酸、塩酸、硝酸、臭化水素酸等の鉱酸が挙げら れる。このときの反応温度は、20ないし200℃、好

ないし5時間、好ましくは1ないし2時間である。 【0036】前記スキーム5における式(Ia-c)あ るいは式(Ia-d)で表される化合物またはその塩 は、次に示すスキーム8に例示するように、スキーム6 における式 (V) で表されるイソシアン酸誘導体 (V) と 式(III) あるいは式(VII)で表される化合物とを反応 させることにより製造することができる。この場合の式 (V) で表されるイソシアン酸誘導体(V) と式(III) スキーム5における式(IV)で表される化合物またはそ の塩と式 (III-2) で表される化合物との反応の場合 と同条件で行うことができる。

【化19】

[スキーム8中の記号は前記と同意義を示す。] 式(I)で表される化合物またはその塩のうち、式(I a-f) で表される化合物またはその塩は、次のスキー ム9に例示する方法により、式(IIa)で表される化合

物またはその塩と式(VII)で表される化合物またはそ の塩とを反応させることにより製造することができる。 【化20】

[スキーム9中の記号は前記と同意義を示す。] 式(Ia-f)で表される化合物またはその塩は、例え ば式 (IIa) で表される化合物またはその塩と式 (VII) で表される化合物またはその塩とを溶媒中、必要により 塩基の存在下、縮合剤を用いることによって製造するこ 50 等)、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド等が挙げ

とができる。用いられる溶媒としては、例えばエーテル 系溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン等)、ハロゲン系溶媒(例えば、ジクロ ロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素

ル当量用いる。このときの反応温度は、0ないし100

られる。用いられる塩基としては、例えばトリエチルア ミン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチレンジア ミン、テトラメチルエチレンジアミン等が挙げられる。 用いられる縮合剤としては、例えばペプチド合成に用い られる縮合剤等が挙げられ、具体的には、例えばジシク ロヘキシルカルボジイミド、シアノりん酸ジエチル、1 -エチル-3- (3-ジメチルアミノプロピル) カルボ ジイミド等が挙げられる。この反応は、式 (IIa) で表 される化合物またはその塩1モルに対し、式(VII)で表 される化合物またはその塩を、0.5ないし2モル当 量、好ましくは1ないし1.2モル当量用い、縮合剤 を、0.5ないし5モル当量、好ましくは1ないし2モ

℃、好ましくは20ないし50℃であり、反応時間は、 0. 5ないし24時間、好ましくは1ないし5時間であ る。 10 できる。

【0037】式(I)で表される化合物またはその塩の うち、式 (Ia-g) で表される化合物またはその塩は、 次のスキーム10で示した方法により、式 (VIII) で表 される化合物またはその塩と式(IX)で表される化合物 またはその塩とを反応させることにより製造することが

【化21】

[スキーム10中の記号は前記と同意義を示す。] 式(VIII)で表される化合物またはその塩は、式(II a) で表される化合物またはその塩を、クロロ炭酸エチ ル等との反応により混合酸無水物とし、例えばプロトン 性溶媒(例えば、メタノール、エタノール、プロパノー ル、ブタノール等)、もしくは非プロトン性溶媒(例え ば、エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン 等)の溶媒中、例えば金属水素錯化合物(例えば、水素 化アルミニウムリチウム、水素化アルミニウムナトリウ ム、水素化ホウ素ナトリウム等)で処理することにより 30 ル当量用いる。このときの反応温度は、0ないし200 製造することができる。この金属水素錯化合物は、式 (IIa) で表される化合物またはその塩1モルに対し て、0.3ないし5モル当量、好ましくは0.5ないし 2モル当量用いられる。このときの反応温度は、-20 ないし100℃、好ましくは0ないし20℃であり、反 応時間は、0.5ないし10時間、好ましくは1ないし 3時間である。式 (VIII) で表される化合物またはその 塩と式(IX)で表される化合物またはその塩との反応に おいて、用いられる溶媒としては、例えば非プロトン性 溶媒(例えば、エチルエーテル、テトラヒドロフラン、 ジオキサン、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド

等) 等であり、必要に応じて、例えば無機塩基(例え ば、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナト リウム、炭酸カリウム等)、有機塩基(例えば、トリエ チルアミン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチレ ンジアミン、テトラメチルエチレンジアミン等)、水素 化ナトリウム、フッ化セシウム等をを用いてもよい。こ の反応は、式 (VIII) で表される化合物またはその塩1 モルに対して、式(IX)で表される化合物またはその塩 を、0.5ないし5モル当量、好ましくは1ないし2モ ℃、好ましくは20ないし100℃であり、反応時間 は、10分ないし5時間、好ましくは30分ないし2時 間である。

【0038】式(I)で表される化合物またはその塩の うち、式(Ia-h)あるいは式(Ia-i)で表される化 合物またはその塩は、次のスキーム11に示した方法等 により、式(X)で表される化合物またはその塩と式(V II) あるいは式(XI) で表される化合物またはその塩と を反応させることにより製造することができる。

40 【化22】

#### スキーム11

〔式中、Le³はハロゲン(例えば、塩素、臭素、ヨウ素 等)、その他の記号は前記と同意義を示す。] 式(X)で表される化合物またはその塩は、式(IV)で 表される化合物またはその塩を、例えば塩酸、臭化水素 酸またはヨウ化水素酸中で、式(1V)で表される化合物 20 の条件で行うことができる。

またはその塩に対して亜硝酸ナトリウムを1ないし5モ ル当量、好ましくは1ないし3モル当量用いてジアゾ化 した後、加熱することにより製造することができる。こ のときの反応温度は、20ないし200℃、好ましくは 50ないし100℃であり、反応時間は、5分ないし2 時間、好ましくは15ないし30分程度である。式

(X) で表される化合物またはその塩と式 (VII) あるい

は式(XI)で表される化合物またはその塩との、反応は、 式(Ia-g)で表される化合物またはその塩を製造す る場合の、式(VIII)で表される化合物またはその塩と 式(IX)で表される化合物またはその塩との反応と同様

【0039】式(I)で表される化合物またはその塩の うち、式 (Ia-j) で表される化合物またはその塩 は、次のスキーム12に示したように、式(Ia-i) で表される化合物またはその塩を酸化することにより製 造することができる。

【化23】

### スキーム12

〔スキーム12中の記号は前記と同意義を示す。〕 この反応は、例えばエーテル系溶媒(例えば、ジエチル エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)、炭化 40 水素系溶媒(例えば、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、 ヘプタン等)、ハロゲン系溶媒(例えば、ジクロロメタ ン、ジクロロエタン、クロロホルム等)、アセトニトリ ル、ジメチルホルムアミド等の溶媒中、メタクロロ過安 息香酸を式 (Ia-i) で表される化合物またはその塩1 モルに対し、1ないし5モル当量、好ましくは2ないし 3モル当量用いる。このときの反応温度は、0ないし1 00℃、好ましくは0ないし30℃であり、反応時間 は、1ないし10時間、好ましくは1ないし2時間であ

る。

【0040】式(I)で表される化合物またはその塩お よび式 (Ib) で表される化合物またはその塩は、次の スキーム13に例示するように、式(Ia)で表される 化合物またはその塩の保護基を、自体公知の方法によっ て除去することにより製造することができる。また、式 (I) で表される化合物またはその塩は、式 (Ib) で 表される化合物またはその塩と、式(XII)または(XII I) で表される化合物またはその塩とを反応させること により製造することができる。

【化24】

スキーム13

[スキーム13中、R<sup>2</sup>・は脱保護されたR<sup>2</sup>・、R<sup>2</sup>・およびR<sup>2</sup>・はそれぞれ置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、水素またはアシル基、その他の記号は前記と同意義を示す。]

【0041】保護基の除去において、保護基がtープト キシカルボニル基、トリチル基、ベンジルオキシカルボ ニル基の場合、例えばエーテル系溶媒(例えば、ジエチ ルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)、ア ルコール系溶媒(例えば、メタノール、エタノール、プ ロパノール等)、ハロゲン系溶媒(例えば、ジクロロメ タン、ジクロロエタン、クロロホルム等)等の溶媒中、 例えば塩化水素、臭化水素、塩酸、臭酸、硝酸、硫酸、 トリフルオロ酢酸等の酸で処理することにより保護基を 除去することができる。また、保護基がベンジルオキシ カルボニル基の場合、例えばエーテル系溶媒(例えば、 ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン 等)、アルコール系溶媒(例えば、メタノール、エタノ ール、プロパノール等)、ジメチルホルムアミド、酢酸 エチルエステル、酢酸等の溶媒中、例えばパラジウム系 触媒(例えば、金属パラジウム、パラジウム/炭素触媒 等)を用いて加水分解することにより保護基を除去する ことができる。この反応において、酸処理を行う場合、 反応温度は、-20ないし100℃、好ましくは0ない し30℃であり、反応時間は、0.1ないし5時間、好 ましくは0.5ないし1時間である。この反応におい て、加水分解する場合、反応温度は、-20ないし15 0℃、好ましくは0ないし50℃であり、反応時間は、 0. 1ないし10時間、好ましくは0. 5ないし3時間 であり、水素圧は1ないし100気圧、好ましくは1な いし3気圧である。このとき用いる触媒は、式(Ia) で表される化合物またはその塩1モルに対し、0.00 1ないし0.5モル当量、好ましくは0.01ないし 0. 1 モル当量である。式 (Ib) で表される化合物ま たはその塩と式(XII)で表される化合物またはその塩 との反応は、前記スキーム2における、式(IIa-4) で表される化合物またはその塩と式R¹-Leで表される 化合物またはその塩との反応と同様の条件で行うことが できる。また、式 (Ib) で表される化合物またはその 塩と式(XIII)で表される化合物またはその塩との反応 は、前記スキーム5における、式(IV)で表される化合 物またはその塩と式 (III-2) で表される化合物また はその塩とを反応させ、式 (Ia-c) で表される化合

物またはその塩を製造するのと同様の条件で行うことが 10 できる。

【0042】式(I) で表される化合物またはその塩の うち、式(Ik):

【化25】

[式中の記号は前記と同意義を示す。] で表される化合 物またはその塩は、式(I)において、Xが酸素原子で ある化合物またはその塩を、例えばエーテル系溶媒(例 えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキ サン等)、炭化水素系溶媒(例えば、ベンゼン、トルエ ン、ヘキサン、ヘプタン等)、アルコール系溶媒(例え ば、メタノール、エタノール、プロパノール等)、ハロ 30 ゲン系溶媒 (例えば、ジクロロメタン、クロロホルム 等)、ヘキサメチルホスホリックトリアミド、ジメチル スルホキシド等の溶媒中、ローソン試薬や五硫化リンを 反応させることにより製造することができる。このとき 用いられるローソン試薬又は五硫化リンは、式(I)に おいて、Xが酸素原子である化合物またはその塩1モル に対し、1ないし10モル当量、好ましくは1ないし3 モル当畳である。このときの反応温度は、0ないし15 0℃、好ましくは50ないし100℃であり、反応時間 は、1ないし24時間、好ましくは3ないし10時間で 40 ある.

【0043】前記スキーム2における式(IIa-2)で表される化合物またはその塩は、次のスキーム14に例示するように、式(IIb-1)で表される化合物またはその塩を有機合成の分野で公知の方法によって保護基を結合させることにより製造するか、あるいは式(IIb-4)で表される化合物またはその塩から有機合成の分野で公知の方法によりに置換基X\*を置換基H-Xに変換することにより製造することができる。また式(IIb-1)で表される化合物またはその塩は式(IIb-2)で表される化50合物またはその塩から有機合成の分野で公知の方法によ

り置換基X°を置換基H-Xに変換することにより製造 できる。式(IIb-2)で表される化合またはその塩は式(I Ib-3)で表される化合物またはその塩から有機合成の 分野で公知の方法により置換基R<sup>20</sup>を置換基R<sup>20</sup>に変換 することにより製造することができる。 式(IIb-4)で スキーム14 表される化合物またはその塩は式(Ilb-3)で表される 化合物またはその塩から有機合成の分野で公知の方法に より置換基R\*\*を置換基R\*\*に変換することにより製造 することができる。

【化26】

[式中、R<sup>2</sup> は脱保護されたR<sup>2</sup> 、R<sup>2</sup> はR<sup>2</sup> あるいは R2bに変換可能な置換基、XbはH-Xに変換可能な置換 基、その他の記号は前記と同意義を示す。)

【0044】本発明の原料化合物及び製造中間体は、塩 を形成していてもよく、反応が進行するかぎりにおいて は、特に限定されるものではない。これらの化合物の塩 としては、例えば無機酸塩(例えば、塩酸塩、硫酸塩、 臭化水素酸塩、リン酸塩等)、有機酸塩(例えば、酢酸 塩、トリフルオロ酢酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、 フマール酸塩、プロピオン酸塩、クエン酸塩、酒石酸 塩、りんご酸塩、乳酸塩、蓚酸塩、メタンスルホン酸 塩、p-トルエンスルホン酸塩等)、アルカリ金属塩 (例えば、ナトリウム塩、カリウム塩等)、アルカリ土 類金属塩(例えば、カルシウム塩、マグネシウム塩 等)、有機塩基塩(例えば、トリメチルアミン塩、トリ エチルアミン塩、ピリジン塩、ピペリジン塩、エタノー ルアミン塩等)、アルミニウム塩、アンモニウム塩等が 用いられる。また、本発明の原料化合物及び製造中間体 は、常法にしたがって単離することができるが、単離す ることなくそのまま次の反応工程の原料として用いるこ ともできる。前記本発明の各反応において、化合物が置 換基としてアミノ基、カルボキシル基、ヒドロキシ基を 有する場合、これらの基にペプチド化学等で一般的に用 いられているような保護基が導入されていてもよく、反 応後に必要に応じて保護基を除去することにより目的化 合物を得ることができる。

【0045】アミノ基の保護基としては、例えばホルミ ル基、C1-6アルキルーカルボニル基(例えば、アセチ ル、エチルカルボニル等)、ベンジル基、t-ブチルオ キシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、9- 50 酸、塩基、還元、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラ

フルオレニルメチルオキシカルボニル基、アリルオキシ カルボニル基、フェニルカルボニル基、C1-6アルキル オキシーカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、 エトキシカルボニル等)、C<sub>1-1</sub>。アラルキルーカルボニ ル基(例えば、ベンジルカルボニル等)、トリチル基、 フタロイル基、N、N-ジメチルアミノメチレン基等が 用いられる。これらの基は1ないし3個のハロゲン原子 (例えば、フッ素、塩素、臭素等)、ニトロ基等で置換 されていてもよい。カルボキシル基の保護基としては、 30 例えばC1-6アルキル基(例えば、メチル、エチル、プ ロピル、イソプロピル、ブチル、t-ブチル等)、フェ ニル基、シリル基、ベンジル基、アリル (allyl) 基等 が用いられる。これらの基は1ないし3個のハロゲン原 子 (例えば、フッ素、塩素、臭素等) 、ニトロ基等で置 換されていてもよい。ヒドロキシ基の保護基としては、 例えばメトキシメチル基、アリル (allyl) 基、tープチ ル基、Czzzoアラルキル基(例えば、ベンジル等)、ホ ルミル基、C1-6アルキルーカルボニル基(例えば、ア セチル、エチルカルボニル等)、ベンゾイル基、Cran 40 アラルキルーカルボニル基(例えば、ベンジルカルボニ ル等)、ピラニル基、フラニル基、トリアルキルシリル 基等が用いられる。これらの基は、1ないし3個のハロ ゲン原子 (例えば、フッ素、塩素、臭素等)、C1-6ア ルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプ ロピル、ブチル、tーブチル等)、フェニル基、C<sub>7-1</sub>。 アラルキル基 (例えば、ベンジル等)、ニトロ基等で置 換されていてもよい。

【0046】これらの保護基の除去方法としては、自体 公知またはこれに準じる方法が用いられるが、例えば

56

ジン、N-メチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テト ラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウム等を 使用する方法等が用いられる。前記本発明の各反応によ って化合物が遊離の状態で得られる場合には、常法に従 って塩に変換してもよく、また塩として得られる場合に は、常法に従って遊離体またはその他の塩に変換するこ ともできる。かくして得られる本発明の化合物 (I) ま たはその塩は、公知の手段、例えば転溶、濃縮、溶媒抽 出、分留、結晶化、再結晶、クロマトグラフィー等によ 発明の化合物(I)またはその塩がジアステレオマー、 コンフォーマー等として存在する場合には、所望によ り、通常の分離、精製手段によりそれぞれを単離するこ とができる。また、本発明の化合物(I)またはその塩 がラセミ体である場合には、通常の光学分割手段により d体、1体に分離することができる。本発明で用いられ るソマトスタチン受容体機能調節作用を有する化合物ま たはそのプロドラッグはそれ自身であっても、薬理学的 に許容される塩であってもよい。このような塩として は、該ソマトスタチン受容体機能調節作用を有する化合 物がカルボキシル基等の酸性基を有する場合、無機塩基 (例、ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属、カルシ ウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属、亜鉛、鉄、 銅等の遷移金属等) や有機塩基 (例、トリメチルアミ ン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、エタノー ルアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミ ン、ジシクロヘキシルアミン、N, N'ージベンジルエ チレンジアミンなどの有機アミン類、アルギニン、リジ ン、オルニチンなどの塩基性アミノ酸類等) などとの塩 が挙げられる。

【0047】ソマトスタチン受容体機能調節作用を有す る化合物がアミノ基等の塩基性基を有する場合、無機酸 や有機酸(例、塩酸、硝酸、硫酸、燐酸、炭酸、重炭 酸、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、トリフルオロ酢酸、フ マール酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、 コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスル ホン酸、p-トルエンスルホン酸等)、アスパラギン 酸、グルタミン酸などの酸性アミノ酸等との塩が挙げら れる。本発明で用いられるソマトスタチン受容体機能調 節作用を有する化合物のプロドラッグは、生体内におけ る生理条件下で酵素や胃酸等による反応によりソマトス タチン受容体機能調節作用を有する化合物に変換する化 合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こ してソマトスタチン受容体機能調節作用を有する化合物 に変化する化合物、胃酸等により加水分解などを起こし てソマトスタチン受容体機能調節作用を有する化合物に 変化する化合物をいう。ソマトスタチン受容体機能調節 作用を有する化合物のプロドラッグとしては、ソマトス タチン受容体機能調節作用を有する化合物のアミノ基が アシル化、アルキル化、りん酸化された化合物(例、ソ 50 アンタゴニストなどとして適用することが可能であり、

マトスタチン受容体機能調節作用を有する化合物のアミ ノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノ カルボニル化、(5-メチルー2-オキソー1,3-ジ オキソレンー4-イル) メトキシカルボニル化、テトラ ヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピパロイルオ キシメチル化、tert-ブチル化された化合物な ど) ; ソマトスタチン受容体機能調節作用を有する化合 物の水酸基がアシル化、アルキル化、りん酸化、ほう酸 化された化合物(例、ソマトスタチン受容体機能調節作 り反応溶媒から単離、精製することができる。なお、本 10 用を有する化合物の水酸基がアセチル化、パルミトイル 化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フ マリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニ ル化された化合物など);ソマトスタチン受容体機能調 節作用を有する化合物のカルボキシル基がエステル化、 アミド化された化合物(例、ソマトスタチン受容体機能 調節作用を有する化合物) のカルボキシル基がエチルエ ステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエス テル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイル オキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエ チルエステル化、フタリジルエステル化、(5-メチル -2-オキソ-1, 3-ジオキソレン-4-イル) メチ ルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチル エステル化、メチルアミド化された化合物など) ; 等が 挙げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって ソマトスタチン受容体機能調節作用を有する化合物から 製造することができる。また、ソマトスタチン受容体機 能調節作用を有する化合物のプロドラッグは、広川書店 1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁 から198頁に記載されているような、生理的条件でソ 30 マトスタチン受容体機能調節作用を有する化合物に変化 するものであってもよい。また、ソマトスタチン受容体 機能調節作用を有する化合物は水和物および非水和物の いずれであってもよい。更に、ソマトスタチン受容体機 能調節作用を有する化合物は同位元素(例えば、'H、 14 C、35 S、125 I等) などで標識されていてもよい。 【0048】前記のソマトスタチン受容体機能調節と は、ソマトスタチン受容体の機能を活性化または抑制す ることを示し、ソマトスタチン受容体の機能の活性化と はソマトスタチン受容体の伝達系を活性化することを示 し、かかる作用を有する物質はソマトスタチン受容体リ ガンド、ソマトスタチン受容体リガンド作用剤、ソマト スタチン受容体アゴニスト、ソマトスタチン受容体のコ ーアクティベーター (co-activator) の作用剤などとし て適用することが可能であり、ソマトスタチン受容体に リガンドが作用することにより生じるレスポンスと同様 のレスポンスが得られる物質であれば何れのものであっ てもよい。また、ソマトスタチン受容体機能の抑制と は、ソマトスタチン受容体の伝達系を抑制することを示 し、かかる作用を有する物質は、ソマトスタチン受容体

ソマトスタチン受容体にリガンドが作用することにより 生じるレスポンスを抑制し得る物質であれば何れのもの であってもよい。以上のソマトスタチン受容体機能調節 作用のうち、好ましくは、ソマトスタチン受容体作動作

57

用(アゴニスト作用)である。 【0049】本発明の化合物(I)またはその塩は、毒 性が低く、副作用も少なく、哺乳動物(例えば、ヒト、 ウシ、ウマ、イヌ、ネコ、サル、マウス、ラット等、特 にヒト) の様々な予防薬として、診断薬として、あるい は治療薬として用いることができる。本発明の化合物 (I) またはその塩は、様々なホルモン、増殖因子、生 理活性物質等の産生あるいは分泌を抑制あるいは調節す る。ホルモンとしては、例えば成長ホルモン(GH)、 甲状腺刺激ホルモン(TSH)、プロラクチン、インス リン、グルカゴン等が挙げられる。増殖因子としては、 例えば I G F - 1 等が挙げられる。生理活性物質として は、例えばバソアクティブインテスティナルポリペプチ ド (VIP) 、ガストリン、グルカゴン様ペプチドー 1、アミリン、サブスタンスーP、CGRP、CCK (コレシストキニン)、アミラーゼ等が挙げられる。ま た、前記「生理活性物質」にはインターロイキン類やT  $NF - \alpha$ 等のサイトカインが含まれる。また、これらの 化合物はソマトスタチンが関与する様々な細胞内情報伝 達系を介して作用する。これらの細胞内情報伝達系とし ては、アデニレートシクラーゼ、K'チャンネル、Ca2' チャンネル、蛋白質脱りん酸化、ホスホリパーゼC/イ ノシトール3-リン酸産生系、MAPキナーゼ、Na<sup>\*</sup>/ H'交換系、ホスホリパーゼA2、NF-κB等の転写 因子が関与する細胞内情報伝達系等が含まれる。また、 これらの化合物及びその塩はソマトスタチンが関与する 直接的あるいは間接的な細胞増殖抑制作用あるいはアポ トーシス作用を調節する。したがって、本発明の化合物 (I) またはその塩は、これらのホルモン、増殖因子、 生理活性物質等の産生あるいは分泌の異常を伴う疾患、 これら細胞内情報伝達系の異常(例えば過度の亢進ある いは抑制を伴う疾患)、あるいは細胞増殖制御の異常を 伴う疾患に有用である。具体的には、例えば(1) 先端 巨大症、TSH産生腫瘍、非分泌性(非機能性)下垂体 腫瘍、異所性ACTH (アドレノコルチコトロピン) 産 生腫瘍、髄様甲状腺癌、VIP産生腫瘍、グルカゴン産 生腫瘍、ガストリン産生腫瘍、インスリノーマ、カルチ ノイド等の腫瘍の治療薬、(2)インスリン依存性ある いは非依存性糖尿病あるいはこれらの糖尿病に関連した 種々の疾患、例えば糖尿病性網膜症、糖尿病性腎症、糖 尿病性神経障害、ドーン症候群、起立性低血圧症等の治 療薬、(3) 高インスリン血症の改善あるいは食欲の抑 制等による肥満、過食症等の治療薬、(4)消化管にお ける外分泌を抑制あるいは調節することから、例えば急 性膵炎、慢性膵炎、膵臓・腸フィステル、出血性潰瘍、

消化性遺瘍、胃炎、胃酸過多症等の治療薬、(5) ヘリ

コバクター・ピロリ菌感染に伴う様々な症状の改善剤、 例えばガストリン分泌昂進の抑制剤、(6)内視鏡胆道 膵管造影に伴うアミラーゼの分泌抑制剤、さらには膵臓 外科手術の予後治療薬、(7)小腸の吸収能低下、分泌 昂進あるいは消化管の運動能異常に起因する下痢(例え ば、short bowel 症候群等)、癌化学療法等の薬物に起 因する下痢、先天性小腸萎縮に起因する下痢、VIP産 生腫瘍等の神経内分泌腫瘍に起因する下痢、AIDSに 起因する下痢、骨髄移植等に伴う対宿主移植片反応に起 10 因する下痢、糖尿病に起因する下痢、腹腔神経叢遮断に 起因する下痢、全身性硬化症に起因する下痢及び好酸球 増加症に起因する下痢等の治療薬、(8) ダンピング症 候群、過敏性大腸炎、クローン病、炎症性腸疾患等の治 療薬、(9) インスリンまたは I G F - 1 またはその他 の増殖因子に増殖依存性を有する種々の癌、またはその 他の理由に起因する細胞増殖抑制の異常による腫瘍ある いは癌(例えば、甲状腺癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、 小細胞肺癌、非小細胞肺癌、膵臓癌、胃癌、胆管癌、肝 臓癌、膀胱癌、卵巣癌、子宮癌、メラノーマ、骨肉腫、 軟骨肉腫、悪性褐色細胞腫、神経芽細胞腫、脳腫瘍、胸 腺腫、腎臓癌等)、白血病(例えば、好塩基性白血球の 白血病、慢性リンパ性白血病、慢性骨髄性白血病、ホジ キン病、非ホジキン性リンパ腫等)等の治療薬(これら の癌に用いられる治療薬は、単独または他の制癌剤、例 えばタモキシフェン、LHRHアゴニスト、LHRHア ンタゴニスト、インターフェロン-α、インターフェロ ン-β及びインダーフェロン-γ、インターロイキン-2等と併用して用いることができる)、(10)肥大性 心筋症、動脈硬化、心弁膜症、心筋梗塞(特に、経皮経 管冠動脈形成術後の心筋梗塞)、再血管形成の予防・治 療薬、(11)食道静脈瘤出血、肝硬変、末梢血管疾患 の治療薬、(12)免疫系に作用する生理活性物質(例 えば、サブスタンスP、タヒキニン、サイトカイン等) の分泌の抑制あるいは調節することから、例えば全身性 または局所性の炎症に伴う疾患、例えば、多発性動脈 炎、リュウマチ性関節炎、乾せん、日焼け、湿疹、アレ ルギー(例えば、喘息、アトピー性皮膚炎、アレルギー 性鼻炎等)等の治療薬、(13)神経調節因子の産生・ 分泌に影響を及ぼすことから、例えば痴呆症(例えば、 アルツハイマー病、アルツハイマー型老年期痴呆、血管 性・多発性痴呆等)、頭痛、片頭痛、精神分裂症、てん かん、うつ病、一般不安傷害、睡眠傷害、多発性硬化症 等の治療薬、(14)鎮痛薬、(15)急性バクテリア 髄膜炎、急性ウイルス脳炎、成人呼吸促迫症候群、バク テリア肺炎、重症全身性真菌感染症、結核、脊髄損傷、 骨折、肝不全、肺炎、アルコール性肝炎、A型肝炎、B 型肝炎、C型肝炎、AIDS感染症、ヒトパピローマウ イルス感染症、インフルエンザ感染症、癌転移、多発性 骨髄腫、骨軟化症、骨粗鬆症、骨ペーチェット症、逆流

50 性食道炎、腎炎、腎不全、敗血症、敗血症ショック、高

カルシウム血症、高コレステロール血症、高グリセリド 血症、高脂血症、全身性エリテマトーサス、一過性脳虚 血発作、アルコール性肝炎等の治療薬、 (16) 臓器移 植、火傷、創傷、脱毛症等の治癒、(17)眼疾患(例 えば、緑内障等)、(18)本化合物に直接あるいは適 当なスペーサーを介して放射性物質(例えば、'22 I、 125 I 、111 I n等) を導入し、ソマトスタチン受容体を 有する腫瘍のイメージング、及び(19)本化合物に直 接あるいは適当なスペーサーを介して制癌剤を導入し、 ソマトスタチン受容体を有する腫瘍のターゲッティング 10 等に用いることができる。

【0050】本発明の化合物(I)またはその塩は、原 末のままでも用いられるが、通常、適量の医薬製剤用担 体とともに、常法に従って製剤化される。該「医薬製剤 用担体」としては、例えば賦形剤(例えば、炭酸カルシ ウム、カオリン、炭酸水素ナトリウム、乳糖、D-マン ニトール、澱粉類、結晶セルロース、タルク、グラニュ 一糖、多孔性物質等)、結合剤(例えば、デキストリ ン、ゴム類、アルファ化澱粉、ゼラチン、ヒドロキシプ ロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロー ス、プルラン等)、増粘剤(例えば、天然ガム類、セル ロース誘導体、アクリル酸誘導体等)、崩壊剤(例え ば、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカ ルメロースナトリウム、クロスポビドン、低置換度ヒド ロキシプロピルセルロース、部分アルファ化澱粉等)、 溶剤(例えば、注射用水、アルコール、プロピレングリ コール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油等)、 分散剤(例えば、ツイーン80、HCO60、ポリエチ レングリコール、カルボキシメチルセルロース、アルギ ングリコール、プロピレングリコール、Dーマンニトー ル、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタ ン、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸 ナトリウム等) 、懸濁化剤 (例えば、ステアリルトリエ タノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、塩化ベンザ ルコニウム、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリ ドン、ヒドロキシメチルセルロース等)、無痛化剤(例 えば、ベンジルアルコール等)、等張化剤(例えば、塩 化ナトリウム、グリセリン等)、緩衝剤(例えば、リン 酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩等)、滑沢剤(例え 40 ば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウ ム、タルク、澱粉、安息香酸ナトリウム等)、着色剤 (例えば、タール色素、カラメル、三二酸化鉄、酸化チ タン、リポフラビン類等)、矯味剤(例えば、甘味類、 香料等)、安定剤(例えば、亜硫酸ナトリウム、アスコ ルビン酸等)及び保存剤(例えば、パラベン類、ソルビ ン酸等)等が用いられる。前記医薬製剤用担体を含んで いてもよい本発明の医療用の予防・治療剤は、各種疾病 を予防・治療するために必要な量の本発明の化合物

(1) またはその医薬的に許容される塩を含有する。本

発明の化合物(I)またはその医薬的に許容される塩の 本発明製剤中の含有量は、通常、製剤全体の0.1ない し100重量%である。剤型の具体例としては、例えば 錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、丸 剤、カプセル剤(マイクロカプセルを含む)、顆粒剤、 細粒剤、散剤、点滴剤、シロップ剤、乳剤、懸濁剤、注 射剤、吸入剤、軟膏剤、座剤、トローチ剤、パップ剤等 が用いられる。これらの製剤は常法(例えば、日本薬局 方第12改正に記載の方法等)に従って調製される。

【0051】本発明中の主な製剤の製造法を以下に示す が、もちろんこれらに限定されるものではない。

#### (1) 錠剤

本発明の化合物をそのまま、または賦形剤、結合剤、崩 壊剤もしくはそのほかの適当な添加剤を加えて均等に混 和したものを、適当な方法で顆粒状とした後、滑沢剤等 を加え、圧縮成型する。次いで、必要により、味のマス キング、腸溶性あるいは持続性等の目的のために、適当 なコーティング剤で剤皮を施されていてもよい。

#### (2)注射剤

本発明の化合物の一定量を、必要により安定剤、溶解補 助剤、懸濁化剤、乳化剤、緩衝剤、保存剤等を加えて、 注射用水等に溶解、懸濁もしくは乳化して一定用量とす る。

## (3)座剤

油脂性基剤、水溶性基剤またはそのほかの適当な物質を 基剤とし、必要ならば乳化剤、懸濁剤等を加え、これに 本発明の化合物を加え、混和して均等にした後、適当な 形状とする。

# (4) カプセル剤

ン酸ナトリウム等)、溶解補助剤(例えば、ポリエチレ 30 本件の化合物及び適当な賦形剤等の添加剤を均等に混和 したもの、または適当な方法で粒状としたもの、もしく は粒状としたものに適当なコーティング剤で剤皮を施し たものを、そのまままたは軽くカプセルに充填する。本 発明の医薬製剤は、低毒性で安全性が高く、優れたソマ トスタチン受容体作動作用を有するので、前記疾患の予 防・治療薬として有用である。前記医薬製剤における本 発明の化合物の使用量は、選択される化合物、投与対象 に選ばれる動物種、その投与回数等により変化するが、 広範囲にわたって有効性を発揮する。例えば、成人の先 端巨大症患者、糖尿病合併症、難治性下剤、糖尿病また は肥満に対して、本発明の医薬製剤を経口投与する場合 の一日当たりの投与量は、本発明の化合物 (I) の有効 **量として、通常、約0.001ないし約20mg/kg** 体重、好ましくは、約0.2ないし約3mg/kg体重 であるが、非経口投与の場合、他の活性成分との合剤あ るいは他の医薬製剤と併用される場合は、一般にこれら の投与量より少ない値になる。しかし、実際に投与され る化合物の量は、化合物の選択、各種製剤形態、患者の 年齢、体重、性別、疾患の程度、投与経路、その投与を 50 実施する期間及び間隔等の状況によって決定されるもの

であり、医者の判断によって随時変更が可能である。前 記医薬製剤の投与経路は、種々の状況により特に制限さ れないが、例えば経口あるいは非経口経路で投与するこ とができる。ここで使用される「非経口」には、静脈 内、筋肉内、皮下、鼻腔内、直腸内、膣内及び腹腔内等 への投与を含む。 前記医薬製剤の投与期間及び間隔 は、種々の状況に応じて変更されるものであり、医師の 判断により随時判断されるものであるが、分割投与、連 日投与、間歇投与、短期大量投与、反復投与等の方法が ある。例えば、経口投与の場合は、1日1ないし数回 (特に1日1ないし3回) に分割して投与することが望 ましい。また、長時間かけて点滴静注することも可能で ある。

# [0052]

【発明の実施の形態】本発明は、さらに下記の実施例、 実験例で詳しく説明されるが、これらの例は単なる実施 であって本発明を限定するものではなく、また本発明の 範囲を逸脱しない範囲で変化させてもよい。参考例、実 施例中の略号は次の意味を有する。

s:シングレット、d:ダブレット、t:トリプレッ ト、q:クワルテット、dd:ダブルダブレット、d t:ダブルトリプレット、m:マルチプレット、bs: 幅広いシングレット、tt:トリプルトリプレット、b r:幅広いトリプルトリプレット、J:カップリング定 数、室温:0~30℃

また、実験中使用した酸クロリドは、市販の酸クロリ ド、あるいは市販のカルボン酸を、例えば後述する実施 例184の(1)と同様の方法でオキサリルクロリドと処理す ることによって合成した酸クロリドを、特に精製するこ となく、そのまま使用した。

# [0053]

## 【実施例】実施例1

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)-4-クロロフェニル]-N-(4-ピフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)スク シンアミド 塩酸塩

(1) 3-メトキシベンジルアミン(81 g, 590 mmol)と47 % 臭化水素酸(300 ml)の混合物を、加熱還流下に10時間 撹拌した。 反応液を冷却後、溶媒を減圧下留去して残 留物を水に注いだ。 得られた混合物に水酸化カリウム (34 g, 600 mmol)の水溶液(200 ml)を加えて室温で30分 40 後、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(0.75g, 12 mmol)を 間撹拌した。 次いで二炭酸ジ-tert-ブチル(129 g, 0.5 9 mmol)のジエチルエーテル溶液(100 ml)を0℃で2時間 かけて滴下した。 反応混合物を0℃で12時間撹拌した 後、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液をブラインで 洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃 縮して、N-tert-ブトキシカルボニル-3-ヒドロキシベン ジルアミン(111 g. 84 %)の結晶を得た、

#### 融点 73-74℃

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.46(9H, s), 4.24(2H, d, J=6Hz), 4.95(1H, bs), 6.59(1H, bs), 6.71-6.79(3H, m), 7.12-50 理論値: C, 72.29; H, 6.07; N, 5.44.

7.20(1H, m).

(2) 4-クロロ-2-フルオロニトロベンゼン(8.78 g, 50 m mol), N-tert-ブトキシカルボニル-3-ヒドロキシベンジ ルアミン (11.2 g, 50 mmol), 炭酸カリウム(6.95g, 50 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(70 ml)の混合物を10 0℃で12時間撹拌した。反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸 エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、溶媒を留去した。析出した結晶をろ取し て[3-(5-クロロ-2-ニトロフェノキシ)ベンジル]カルバ 10 ミド酸 tert-ブチルエステル(15.8g, 83.4 %)の結晶を 得た。

62

# 融点 122-123℃

元素分析値 C<sub>1</sub>, H<sub>1</sub>, N<sub>2</sub> O<sub>5</sub> C1として

理論値: C, 57. 07; H, 5. 06; N, 7. 40.

実測値: C, 57. 18; H, 4. 92; N, 7. 33.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.45(9H, s), 4.33(2H, d, J=6Hz), 4.91 (1H, bs), 6.94-7.01 (3H, m), 7.12-7.19 (2H, m), 7.30(1H, t, J=7.7Hz), 7.90(1H, d, J=8.6Hz).

【0054】(3) [3-(5-クロロ-2-ニトロフェノキシ)ベ 20 ンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(11.4 g, 3 0 mmol)の酢酸エチル(200 ml)溶液に5% 炭素担持パラジ ウム(3.4 g)を添加した。得られる混合物を常温常圧条 件下に水素添加した、触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃 縮した。析出した結晶をろ取して[3-(2-アミノ-5-クロ ロフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエス テル(10.1 g, 96.2%)の結晶を得た。

# 融点 115-116℃

元素分析値 C1.8 H2.1 N2 O3 C1として

理論値: C, 61.98; H, 6.07; N, 8.03.

実測値: C, 62. 07; H, 5. 99; N, 8. 07.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.45 (9H, s), 3.41 (2H, bs), 4.29 (2 H, d, J=5.8Hz), 4.86(1H, bs), 6.75(1H, d, J=8.2Hz), 6.81 (1H, d, J=2.2Hz), 6.85-6.92 (2H, m), 6.96 (1H, d, J=2.2Hz), 7.02(1H, d, J=7.2Hz), 7.29(1H, t, J= 7.7Hz).

(4) [3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)ベンジル]カル バミド酸 tert-ブチルエステル(3.48 g, 10mmol), 4-フ ェニルベンズアルデヒド(2.19 g, 12 mmol), 酢酸(1 ml) とメタノール(40 ml)の混合液を室温で1時間撹拌した

添加した。その後、室温で3時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水

洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮し た、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製して[3-[2-(4-ピフェニルメチルアミノ)-5-クロロフ ェノキシ]ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル (2.92 g, 56.7 %)のプリズム晶を得た。

#### 融点 104-105℃

元素分析値 CallanaのClとして

実測値: C, 72. 54; H, 6. 07; N, 5. 31.

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.45(9H, s), 4.30(2H, d, J=5.6H z), 4.40(2H, s), 4.68(1H, bs), 4.88(1H, bs), 6.61(1 H, d, J=8.4Hz), 6.79(1H, d, J=2.4Hz), 6.87-6.98(3 H, m), 7.03(1H, d, J=7.6Hz), 7.30-7.48(6H, m), 7.55-7.60(4H, m).

【0055】(5) [3-[2-(4-ピフェニルメチルアミノ)-5-クロロフェノキシ]ベンジル]カルバミド酸 tert-プチルエステル(2.58 g, 5 mmol), エチルスクシニルクロリド(1.1 ml, 7.5mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(0.92 g, 7.5 mmol)とテトラヒドロフラン(30 ml)の混合液を室温で3時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ピフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]スクシンアミド酸 エチルエステル(2.65 g, 82.6%)の油状物を得た。

元素分析値 Carllank Occ1として

理論値: C, 69. 09; H, 6. 11; N, 4. 36.

実測値: C, 68. 97; H, 6. 16; N, 4. 39.

 $^1$ H-NMR(CDC1,) δ: 1. 26(3H, t, J=7. 4Hz), 1. 44(9H, s), 2. 41-2. 81(4H, m), 4. 17(2H, q, J=7. 4Hz), 4. 21(2 H, d, J=5. 6Hz), 4. 75(1H, d, J=14. 3Hz), 4. 84(1H, b s), 5. 03(1H, d, J=14. 3Hz), 6. 68(3H, m), 7. 22-7. 57(11H, m).

(6) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]スクシンアミド酸 エチルエステル(2.57 g,4 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)とエタノール(10 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(8 ml,8 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]スクシンアミド酸(2.4 g,97.6 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 CasHas N2 Oc Cl·1/4H2 Oとして

理論値: C, 67. 85; H, 5. 77; N, 4. 52.

実測値: C, 67. 89; H, 5. 88; N, 4. 44.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 43 (9H, s), 2. 42-2. 53 (2H, m), 2. 63-2. 81 (2H, m), 4. 20 (2H, q, J=6. 0Hz), 4. 76 (1H, d, J=14. 8Hz), 4. 88 (1H, bs), 5. 03 (1H, d, J=14. 8Hz), 6. 72-6. 78 (2H, m), 7. 00-7. 08 (3H, m), 7. 22-7. 57 (11H, m)

【0056】(7) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(te 間撹拌した, 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し rt-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-ク た, 抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ロロフェニル]スクシンアミド酸(0.92 g, 1.5 mmol), 2 50 減圧下濃縮した, 残留物をシリカゲルカラムクロマトグ

-フルオロベンジルアミン(0.21 ml, 1.8 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.25 ml, 1.8 mmol),トリエチルアミン(0.25 ml, 1.8 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド(1.02 g, 94.4 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 CazHaiNaOs CIFとして

理論值: C, 69.84; H, 5.72; N, 5.82.

実測値: C, 69. 82; H, 5. 55; N, 5. 60.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42(9H, s), 2.47-2. 61(4H, m), 4.19(2H, d, J=7.4Hz), 4.45(2H, d, J=6.0 Hz), 4.73(1H, d, J=14.4Hz), 5.03(1H, d, J=14.4Hz), 5.06(1H, bs), 6.48(1H, bs), 6.68-6.76(3H, m), 6.9 7-7.56(12H, m).

(8) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミドの2規定塩酸 酢酸エチル溶液(10 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)-4-クロロフェニル]-N-(4-ビフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド 塩酸塩(0.62 g, 30 95.4 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>Cl<sub>2</sub>F·1/2H<sub>6</sub>Oとして

理論値: C, 66.57; H, 5.28; N, 6.29.

実測値: C, 66. 29; H, 5. 13; N, 6. 11.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 2.34-2.58 (4H, m), 4.01 (2H, s), 4.29 (2H, s), 4.53 (1H, d, J=14.9Hz), 5.133 (1H, d, J=14.9Hz), 6.82 (1H, d, J=1.8Hz), 6.95 (1H, d, J=8Hz), 7.10 (18H, m), 8.32-8.47 (3H, m).

## 【0057】実施例2

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)-4-クロロフェニル]-40 N-(4-ヒドロキシベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)ス クシンアミド 塩酸塩

(1) [3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(3.48 g, 10 mmol), 4-tert-ブチルジメチルシリルオキシベンズアルデヒド(2.19 g, 12 mmol),酢酸(1 ml)とメタノール(40 ml)の混合液を室温で1時間撹拌した後、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(0.75g, 12 mmol)を添加した。その後、室温で3時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、は圧下冷なした。砂砂板をシリカゲルカラムクロマトグ

ラフィーで精製して[3-[2-(4-tert-ブチルジメチルシリルオキシベンジルアミノ)-5-クロロフェノキシ]ベンジル]カルバミド酸 <math>tert-ブチルエステル(2.40 g, 42.2 %)の油状物を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub> 1 H<sub>4</sub> 1 N<sub>2</sub> O<sub>4</sub> C l S i · 1 / 2 H<sub>2</sub> O として

理論值: C, 64. 39; H, 7. 32; N, 4. 84.

実測値: C, 64.82; H, 7.38; N, 4.53.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0.18 (6H, m), 0.97 (9H, s), 1.45 (9 H, s), 4.27-4.31 (4H, m), 4.53 (1H, bs), 4.83 (1H, bs), 6.70-7.05 (7H, m), 7.14-7.33 (4H, m).

(2) [3-[2-(4-tert-ブチルジメチルシリルオキシベンジルアミノ)-5-クロロフェノキシ]ベンジル]カルバミド酸tert-ブチルエステル(2.58 g, 5 mmol), エチルスクシニルクロリド(1.1 ml, 7.5 mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(0.92 g, 7.5 mmol)とテトラヒドロフラン(30 ml)の混合液を室温で3時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精20製し、N-(4-tert-ブチルジメチルシリルオキシベンジル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]スクシンアミド酸エチルエステル(2.18 g, 31.3 %)の油状物を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>,H<sub>4</sub>,N<sub>2</sub>O,ClSi·1/2H<sub>2</sub>Oとして

理論値: C, 62. 92; H, 7. 13; N, 3. 97.

実測値: C, 63. 21; H, 7. 25; N, 3. 70.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 0.16 (6H, s), 0.96 (9H, s), 1.22 (3 H, t, J=7.0Hz), 1.44 (9H, s), 2.38–2.78 (4H, m), 4.1 2 (2H, q, J=7.0Hz), 4.27 (2H, d, J=6.2Hz), 4.60 (1H, d, J=14.2Hz), 4.96 (1H, d, J=14.2Hz), 5.16 (1H, bs), 6.60–6.81 (4H, m), 6.97–7.11 (5H, m), 7.26–7.34 (2H, m).

【0058】(3) N-(4-tert-ブチルジメチルシリルオキシベンジル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]スクシンアミド酸エチルエステル(2.09 g, 3 mmol)とテトラブチルアンモニウムフルオリド3水和物(0.95 g, 3 mmol)のテトラヒドロフラン(20 ml)の混合液を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した、抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-ヒドロキシベンジル)スクシンアミド酸エチルエステル(1.68 g, 97 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Callan Na Or Clとして

理論値: C, 63.86; H, 6.05; N, 4.80.

実測値: C, 63. 66; H, 5. 95; N, 4. 53.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.25 (3H, t, J=7.2Hz), 1.47 (9H,

s), 2.47-2.84(4H, m), 4.11(2H, q, J=7.2Hz), 4.20-4.32(3H, m), 5.18(1H, t, J=6.4Hz), 5.43(1H, d, J=13.2Hz), 6.12(1H, bs), 6.63(2H, d, J=7.8Hz), 6.78-7.07(5H, m), 7.27-7.32(3H, m).

(4) N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-ヒドロキシベンジル)スクシンアミド酸 エチルエステル(2.57 g, 4 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)とエタノール(10 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(8 ml, 8 mmol)を10 添加した。得られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-ヒドロキシベンジル)スクシンアミド酸(1.47 g, 99 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C., H., N.O, Cl·1/2H, 0として

理論値: C, 61.75; H, 5.72; N, 4.97.

実測値: C, 61. 99; H, 5. 66; N, 4. 78.

0 <sup>1</sup>H-NMR(CDC1<sub>3</sub>) δ: 1.46(9H, s), 2.45-2.58(2H, m), 2.70-2.82(2H, m), 4.22(2H, d, J=6.0Hz), 4.25-4.39(1 H, m), 5.22(1H, bs), 5.55(1H, bs), 6.16(1H, s), 6.47(1H, s), 6.64(2H, d, J=8.4Hz), 6.76-6.79(1H, m), 6.93-7.31(4H, m).

【0059】(5) N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-ヒドロキシベンジル)スクシンアミド酸(0.67g, 1.2 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.16 ml, 1.4 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.20 ml, 1.4 mmol),トリエチルアミ30ン(0.20 ml, 1.4 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-ヒドロキシベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド(0.69g, 97%)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C3.6 H3.7 N3 O6 C1Fとして

40 理論値: C, 65. 30; H, 5. 63; N, 6. 35.

実測値: C, 65. 04; H, 5. 80; N, 6. 60.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1, ) δ: 1. 46 (9H, s), 2. 54 (4H, s), 4. 21 (2 H, d, J=5. 8Hz), 4. 23-4. 28 (1H, m), 4. 45 (2H, d, J=6. 0Hz), 5. 26-5. 37 (1H, m), 6. 13 (1H, s), 6. 61-6. 65 (4H, m), 6. 78-6. 34 (12H, m).

(6) N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-ヒドロキシベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミドの2規定塩酸 酢酸エチル溶液(10 ml)を室温で1時間撹拌した。

50 反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、

エチルエーテルで洗浄してN-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)-4-クロロフェニル]-N-(4-ピフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド 塩酸塩(0.49 g, 83 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, H, ON, O, Cl, F・1/2H, Oとして

理論値: C, 61. 29; H, 5. 14; N, 6. 92.

実測値: C, 61. 59; H, 5. 10; N, 6. 92.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>o</sub>) δ: 2. 28-2. 45 (4H, m), 4. 03 (2H, d, J=6. 0Hz), 4. 26-4. 33 (3H, m), 5. 03 (1H, d, J=14Hz), 6. 6 3 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 79 (1H, d, J=1. 6Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 99-7. 46 (10H, m), 8. 43 (3H, bs).

#### 【0060】実施例3

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)-4-クロロフェニル]-N-(3, 4-ジクロロベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)ス クシンアミド 塩酸塩

(1) [3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(3.49 g, 10 mmol),3,4-ジクロロベンジルクロリド(2.1 ml,15 mmol),炭酸カリウム(1.38 g,10 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(30 ml)の混合液を室温で12時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、[3-[5-クロロ-2-(3,4-ジクロロベンジルアミノ)フェノキシ]ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(3.03 g,59.8 %)の油状物を得た。

融点 104-105℃

元素分析値 C2.6 H2.6 N2.O3.C1, として

理論值: C, 59.13; H, 4.96; N, 5.52.

実測値: C, 59.03; H, 4.99; N, 5.34.

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.45(9H, s), 4.29-4.34(4H, m), 4.68(2H, bs), 4.89(1H, bs), 6.47(1H, d, J=8.4Hz), 6.8 0(1H, d, J=2Hz), 6.86-6.95(3H, m), 7.03-7.07(1H, m), 7.23-7.48(6H, m), 7.19-(1H, dd, J=2,8.4Hz), 7.31-7.41(3H, m).

(2) [3-[5-クロロ-2-(3,4-ジクロロベンジルアミノ)フェノキシ]ベンジルカルバミド酸 tert-ブチルエステル (2.79 g, 5.5mmol), エチルスクシニルクロリド(1.2 m 1, 8.3mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(1.01 g, 8.3 mmol)とテトラヒドロフラン(30 ml)の混合液を室温で1時間撹拌した後、60℃で3時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した、抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(3,4-ジクロロベンジル)スクシンアミド酸 エチルエステル(3.34 g, 95.7 %)の油状物を得た。

元素分析値 C<sub>31</sub>H<sub>3</sub>, N<sub>2</sub> O<sub>6</sub> C1, ·2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 55. 41; H, 5. 55; N, 4. 17.

68

実測値: C, 55. 16; H, 5. 57; N, 4. 45.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1, ) δ: 1.25 (3H, t, J=7.0Hz), 1.45 (9H, s), 2.54-2.84 (4H, m), 4.13 (2H, q, J=7.0Hz), 4.29 (2 H, d, J=5.8Hz), 4.72 (1H, d, J=14.8Hz), 4.86 (1H, d, J=14.8Hz), 5.00 (1H, bs), 6.71-6.82 (2H, m), 7.01-7.13 (4H, m), 7.25-7.35 (4H, m).

【0061】(3) N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(2,3-ジクロロベンジル)スクシンアミド酸 エチルエステル(3.18g,5 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)とエタノール(10 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml,10 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(3,4-ジクロロベンジル)スクシンアミド酸(2.46g,81.2%)の非結晶性固体を得た、元素分析値 C2.6 H2.0 N2 O3 C1·3/4H2 Oとして

20 理論値: C, 56. 05; H, 4. 78; N, 4. 50.

実測値: C, 56. 21; H, 4. 79; N, 4. 40.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.44(9H, s), 2.45(2H, bs), 2.68(2 H, bs), 4.28(2H, d, J=5.6Hz), 4.59-4.92(2H, m), 5.04(1H, bs), 6.71-6.83(3H, m), 7.03-7.12(4H, m), 7.26-7.35(3H, m).

(4) N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(3,4-ジクロロベンジル)スクシンアミド酸(0.91 g,1.5 mmol),2-フルオロベンジルアミン(0.23 g,1.8 mmol),シアノリン酸ジエ30 チル(0.25 ml,1.8 mmol),トリエチルアミン(0.25 ml,1.8 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(10ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(3,4-ジクロロベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド(0.61 g,57 %)の非結晶性固体を得た。

40 元素分析値 Cs. Hs. Ns. Os. Cl. Fとして

理論値: C, 60. 47; H, 4. 93; N, 5. 88.

実測値: C, 60. 26; H, 4. 93; N, 5. 78.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 2.44-2.60(4H, m), 4.27(2H, d, J=6.2Hz), 4.45(2H, d, J=6.0Hz), 4.71(1H, d, J=14.2Hz), 4.85(2H, d, J=14.2Hz), 5.17(1H, b s), 6.32(1H, bs), 6.71-6.81(3H, m), 6.97-7.19(5H, m), 7.22-7.33(6H, m).

(5) N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(3, 4-ジクロロベン 50 ジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド(0.50 g, 0.7 mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(10 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)-4-クロロフェニル]-N-(3,4-ジクロロベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド 塩酸塩(0.37 g,82.2 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>1</sub> H<sub>2</sub> N<sub>3</sub> O<sub>3</sub> Cl<sub>4</sub> Fとして 理論値: C, 57. 16; H, 4. 33; N, 6. 45. 実測値: C, 56. 99; H, 4. 39; N, 6. 30.

 $^1$  H-NMR (DMSO-d<sub>o</sub>)  $\delta$ : 2. 23-2. 52 (4H, m), 4. 03 (2H, s), 4. 29 (2H, s), 4. 54 (1H, d, J=15. 3Hz), 5. 00 (1H, d, J=15. 3Hz), 6. 85 (1H, d, J=2. 2Hz), 6. 99 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 13-7. 50 (12H, m), 8. 41 (3H, bs).

#### 【0062】実施例4

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)-4-ヒドロキシフェニル]-N-(4-ビフェニルメチル)]-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド 塩酸塩

(1) 3-フルオロ-4-ニトロフェノール(5.03 g, 32 mmo l), 臭化ベンジル(4.5 ml, 38.4 mmol), 炭酸カリウム(4.4 20 2 g, 32 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(50 ml)の混合物を室温で1.5時間撹拌した。反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。 析出した結晶をろ取して4-ベンジルオキシ-2-フルオロニトロベンゼン(6.47 g, 81.8 %)の結晶を得た。

## 融点 83-84℃

元素分析値 C<sub>1</sub>, H<sub>1</sub>。NO<sub>3</sub>Fとして

理論值: C, 63. 16; H, 4. 08; N, 5. 67.

実測値: C, 63. 07; H, 4. 01; N, 5. 68.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 5. 15 (2H, s), 6. 76-6. 86 (2H, m), 7. 40-7. 43 (5H, m), 8. 05-8. 16 (1H, m).

(2) 4-ベンジルオキシ-2-フルオロニトロベンゼン(6.43 g, 26 mmol), N-tert-ブトキシカルボニル-3-ヒドロキシベンジルアミン (5.78 g, 26 mmol), 炭酸カリウム(3.59 g, 26 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(70 ml)の混合物を100℃で12時間撹拌した, 反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去して[3-(5-ベンジルオキシ-2-ニトロフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸tert-ブチルエステル(11.2 g, 95.0%)の黄色の油状物を得た。

元素分析値 C, s H, s N, O, として

理論値: C, 66. 65; H, 5. 82; N, 6. 22.

実測値: C, 66. 30; H, 5. 79; N, 6. 00.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 44 (9H, s), 4. 31 (2H, d, J=6. 2H z), 4. 90 (1H, bs), 5. 02 (2H, s), 6. 47 (1H, d, J=2. 6H z), 6. 74 (1H, dd, J=2. 6, 9. 2Hz), 6. 88-6. 96 (2H, m), 7. 11 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 26-7. 41 (6H, m), 8. 06 (1H, d, J=9. 2Hz).

【0063】(3) [3-(5-ベンジルオキシ-2-ニトロフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(10.5 g, 23.3 mmol)の酢酸エチル(300 ml)溶液に5% 炭素担持パラジウム(3.2 g)を添加した。得られた混合物を常温常圧条件下に水素添加した。触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃縮して [3-(2-アミノ-5-ヒドロキシフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(7.6 g, 98.8 %)の褐色の油状物を得た。

70

<sup>1</sup> H-NMR(CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.43(9H, s), 4.23(2H, d, J=6.2H 2), 5.06(1H, bs), 6.31(1H, d, J=2.4Hz), 6.44(1H, d d, J=2.4,8.4Hz), 6.66(1H, d, J=8.4Hz), 6.79-6.84(2 H, m), 6.94(1H, d, J=7.6Hz), 7.20(1H, d, J=7.6Hz). (4) [3-(2-アミノ-5-ヒドロキシフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tertーブチルエステル(3.30 g, 10 mmo 1), 4-フェニルベンズアルデヒド(2.18 g, 12 mmol), 酢酸(1 ml),メタノール(15 ml)とテトラヒドロフラン(15 ml)の混合液を室温で1時間撹拌した後、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(0.75 g, 12 mmol)を添加した。

その後、室温で5時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して[3-[2-(4-ビフェニル)メチルアミノ-5-ヒドロキシフェノキシ]ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(3.37 g,67.9 %)のプリズム晶を得た。

融点 168-169℃

元素分析値 C31 H32 N2 O4 として

理論値: C, 74.98; H, 6.50; N, 5.64.

実測値: C, 75. 03; H, 6. 23; N, 5. 45.

30 <sup>1</sup>H-NMR (CDC1, ) δ: 1.43 (9H, s), 4.25 (2H, d, J=6.2H z), 4.35 (3H, s), 4.90 (1H, bs), 5.33 (1H, bs), 6.37 (1 H, bs), 6.47-6.64 (2H, m), 6.83-6.99 (3H, m), 7.20-7.60 (10H, m).

【0064】(5) 3-[2-(4-ビフェニル)メチルアミノ-5-ヒドロキシフェノキシ]ベンジルカルバミド酸 tert-ブチルエステル(2.98 g, 6mmol), エチルスクシニルクロリド(2.6 ml, 18 mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(2.2 g, 18 mmol)とテトラヒドロフラン(30 ml)の混合液を室温で3時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニル)プロピオニルオキシ]フェニル]スクシンアミド酸 エチルエステル (4.5 g, 100 %)の油状物を得た。

元素分析値 C43 H48 N2 O10・1/2H2 Oとして

理論値: C, 67. 79; H, 6. 48; N, 3. 68.

実測値: C, 67. 61; H, 6. 51; N, 3. 63.

50  $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.19-1.30 (6H, m), 1.44 (9H, s), 2.

41-2.84(8H, m), 4.08-4.21(6H, m), 4.75(1H, d, J=1)4. 5Hz), 4. 87(1H, bs), 5. 04(1H, d, J=14. 5Hz), 6. 57(1 H, d, J=2.2Hz), 6.71(2H, d, J=7.4Hz), 6.81(1H, dd, J=2.6, 8.4Hz), 7.04(1H, d, J=7.8Hz), 7.13(1H, d, J =7.8Hz), 7.21-7.56(10H, m).

(6) N-(4-ピフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-[3-(エトキシ カルボニル)プロピオニルオキシ]フェニル]スクシンア ミド酸 エチルエステル(4.51 g, 6 mmol)のテトラヒド ロフラン(10 ml)とエタノール(10 ml)の溶液に1規定 水 10 酸化ナトリウム水溶液(23 ml, 23 mmol)を添加した, 得 られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液に水を加 えて、1規定塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出し た。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾 燥した。減圧下濃縮して、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノ キシ]-4-ヒドロキシフェニル]スクシンアミド酸(3.5g, 97.8 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C.5 H.6 N.O. ·1/2H.O·1/2酢酸エチルとして 理論値: C, 68. 40; H, 6. 36; N, 4. 31.

実測値: C, 68. 37; H, 6. 14; N, 4. 08.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.39 (9H, s), 2.45-2.48 (2H, m), 2. 57-2.61(2H, m), 4.02-4.04(2H, m), 4.71-4.94(3H, m), 6.18(1H, s), 6.45-6.61(3H, m), 6.85-6.92(2H, m), 7.10-7.52(11H, m).

【0065】(7) N-(4-ピフェニルメチル)-N-[2-[3-(te rt-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-ヒ .ドロキシフェニル]スクシンアミド酸(1.19 g, 2 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.27 ml, 2.4 mmol), シア ノリン酸ジエチル(0.33 ml, 2.4 mmol), トリエチルアミ 30 ン(0.33 ml, 2.4 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した, 反応液を水に注 ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留 物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-プトキシカルボ ニルアミノメチル)フェノキシ]-4-ヒドロキシフェニル] -N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド (0.75 g, 5 3.6 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C42H42N3O6F・1/2H2Oとして

理論值: C, 70. 77; H, 6. 08; N, 5. 90.

実測値: C, 71. 08; H, 6. 06; N, 6. 14.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.40 (9H, s), 2.47 (4H, bs), 4.06-4.07(1H, m), 4.40(2H, d, J=5.4Hz), 4.68(1H, d, J=1)4. 3Hz), 4. 92(1H, d, J=14.3Hz), 4. 98(1H, bs), 6. 26(1H, d, J=3Hz), 6.43(1H, dd, J=2.8, 8.6Hz), 6.60-6.65(2H, m), 6.76-7.53(16H, m), 8.42(1H, bs).

(8) N-(4-ピフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-ヒドロキシフ ェニル]-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド(0.70 50 実測値: C, 59.06; H, 5.22; N, 7.00.

g, 1 mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(10 ml)を室 温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した。 析出した 固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して、N-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-ヒドロキシフェニル] -N-(4-ピフェニルメチル)]-N'-(2-フルオロベンジル)ス クシンアミド 塩酸塩(0.40 g, 62.5 %)の非結晶性固体 を得た。

元素分析値 C37H35N3Q4ClF·1/2H40として

理論値: C, 68. 46; H, 5. 59; N, 6. 47.

実測値: C, 68. 14; H, 5. 37; N, 6. 49.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>5</sub>)  $\delta$ : 2.33-2.51 (4H, m), 4.01 (2H, s), 4.40(2H, s), 4.40(1H, d, J=14.8Hz), 5.13(1H, d, J=1 4.8Hz), 6.29(1H, s), 6.50(1H, dd, J=2.1, 8.5Hz), 6. 89-7.01(2H, m), 7.10-7.64(16H, m), 8.43(3H, bs).

#### 【0066】実施例5

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[4-クロロ-2-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-5-イルオキシ)フェニル]-N' -(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド塩酸塩 (1) 5-ヒドロキシイソキノリン(2.9 g, 20 mmol)の酢酸 20 (30 ml)溶液に酸化白金(100 mg)を添加して、常温常圧 条件下に水素添加した。反応終了後に触媒をろ別して、 ろ液を減圧下濃縮した、残留物をトルエン(20 ml)から 結晶化してろ取した、得られた結晶を1規定 水酸化ナト リウム水溶液(40 ml)とテトラヒドロフラン(40 ml)の混 合液に溶解して、二炭酸ジ-tert-ブチル(4.8 g, 22 mmo 1)を加えた。反応混合物を室温で1時間撹拌した後、1規 定 塩酸(40 ml)を加えてジエチルエーテルで抽出した。 抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥して、減圧下に溶 媒を留去した。析出した結晶をジイソプロピルエーテル から再結晶して、2-tert-ブトキシカルボニル-5-ヒドロ キシ-テトラヒドロイソキノリン(2.9 g, 58 %)の無色結 晶を得た。

# 融点 163-164℃

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.49 (9H, s), 2.76 (2H, t, J=6.0H z), 3.67(1H, t, J=6.0Hz), 4.56(2H, s), 5.50-5.90(1 H, bs), 6.67-6.70(2H, m), 6.98-7.10(1H, m). (2) 4-クロロ-2-フルオロニトロベンゼン(1.93 g, 11 mm ol), 2-tert-ブトキシカルボニル-5-ヒドロキシ-テトラ ヒドロイソキノリン (2.74 g, 11 mmol), 炭酸カリウム 40 (1.53 g, 11 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(20 ml) の混合物を60℃で24時間撹拌した、反応液を冷却後、水 に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫 酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。 残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して 2-ter t-ブトキシカルボニル-5-(5-クロロ-2-ニトロフェノキ シ)-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン(4.35 g, 97.7 %)の油状物を得た。

元素分析値 C₂oH₂oN₂O₅Clとして 理論値: C, 59. 33; H, 5. 23; N, 6. 92.  $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.49(9H, s), 2.74(2H, t, J=6Hz), 3.64(2H, t, J=6.0Hz), 4.64(2H, s), 6.81-6.87(2H, m), 7.04 (1H, t, J=7.2Hz), 7.13 (1H, dd, J=2, 8.8Hz), 7. 24 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 94 (1H, d, J=8. 8Hz).

【0067】(3) 2-tert-ブトキシカルボニル-5-(5-ク ロロ-2-ニトロフェノキシ)-2,3,4,5-テトラヒドロイソ キノリン (4.25 g, 10.5 mmol)の酢酸エチル(100 ml)溶 液に5%炭素担持パラジウム(1.3 g)を添加した。得られ る混合物を常温常圧条件下に水素添加した。触媒をろ別 して、ろ液を減圧下濃縮した。残留物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィーで精製して 5-(2-アミノ-5-クロ ロフェノキシ)-2-tert-ブトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テ トラヒドロイソキノリン(2.95 g, 75 %)の油状物を得 た,

元素分析値 Colly No Oo Clとして

理論値: C, 64.08; H, 6.18; N, 7.47.

実測値: C, 64.09; H, 6.31; N, 7.48.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.50 (9H, s), 2.79 (2H, t, J=5.8H z), 3.65 (2H, t, J=5.8Hz), 3.84 (2H, bs), 4.71 (2H, 94(2H, m), 7.15(1H, t, J=7.8Hz).

(4) 5-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)-2-tert-ブトキ シカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン(2.92 g, 7.8 mmol), 4-ブロモ酪酸 エチルエステル(2.2 ml, 15.6 mmol), 炭酸カリウム(1.08 g, 10 mmol)とN,N-ジ メチルホルムアミド(10 ml)の混合物を60℃で3時間撹拌 した。反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し た。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾 燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーで精製し、4-[2-[2-(tert-ブトキシカ 30 ルボニル)-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-5-イル オキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酪酸 エチルエステル (2.47 g,64.8 %)の油状物を得た。

元素分析値 CasHasNaOsClとして

理論値: C, 63. 86; H, 6. 80; N, 5. 73.

実測値: C, 63. 73; H, 6. 84; N, 5. 52.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.24 (3H, t, J=7.4Hz), 1.50 (9H, s), 1.89-2.03 (2H, m), 2.40 (2H, t, J=7.2Hz), 2.77 (2 H, t, J=5.9Hz), 3. 22 (2H, t, J=6.9Hz), 3. 65 (2H, t, J=6.9Hz), 4.11(2H, q, J=7.4Hz), 4.28(1H, bs), 4.62 40 ルベンゾイル)]アミノ酪酸(0.83 g, 1.3 mmol), 2-フル (2H, s), 6.57-6.73(3H, m), 6.90-6.97(2H, m), 7.19 (1H, t, J=7.9Hz).

【0068】(5) 4-[2-[2-(tert-プトキシカルボニル)-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-5-イルオキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酪酸 エチルエステル(2.45 g, 5 mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(1.22 g, 10 mmol)の テトラヒドロフラン(30 ml)溶液に4-フェニルベンゾイ ルクロリド(1.6 g, 7.5 mmol)を加えた。 反応液を室温 で5時間撹拌後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出

圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーで精製し、4-[N-[2-[2-(tert-ブトキシカルボニ ル)-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-5-イルオキシ] -4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ 酪酸 エチルエステル(2.04 g, 58.5 %)の油状物を得た, 元素分析値 Ca, HiN2OcClとして

74

理論値: C, 70.00; H, 6.18; N, 4.19.

実測値: C, 70. 23; H, 6. 24; N, 4. 34.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1.24 (3H, t, J=7.0Hz), 1.48 (9H, s), 2.04(2H, bs), 2.43-2.50(4H, m), 3.56(2H, bs), 3.90(1H, bs), 4.04(1H, bs), 4.12(2H, q, J=7Hz), 4. 59(2H, s), 6.10(1H, bs), 6.92-7.07(3H, m), 7.27-7. 48(8H, m), 7.53-7.58(2H, m).

(6) 4-[N-[2-[2-(tert-プトキシカルボニル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-5-イルオキシ]-4-クロロフ ェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸エチル エステル(2.01g, 3 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml) とエタノール(10ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水 溶液(4.5 ml, 4.5 mmol)を添加した, 得られた混合物を s), 6.63(1H, d, J=2.2Hz), 6.70-6.75(2H, m), 6.87-6. 20 室温で2時間撹拌した, 反応液に水を加えて、1規定 塩 酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を 水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下 濃縮して、4-[N-[2-[2-(tert-ブトキシカルボニル)-1, 2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-5-イルオキシ]-4-ク ロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸 (1.90 g, 99.0 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>2</sub> O<sub>6</sub> C1·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 68.35; H, 5.89; N, 4.31.

実測値: C, 68, 66; H, 5, 90; N, 4, 10.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 4.7 (9 H, s), 95-2.09(2H, m), 3.54(2H, bs), 3.84-3.89(1H, m), 11-4. 18 (1H, m), 4. 59 (2H, s), 6.06(1H, bs), 6.41(1 6. 92-7. 07(3H, m), H, s), 7. 28-7.58(10H, m).

[0069] (7) 4- [N- [2- [2- (ter tーブトキシカルボニル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキ ノリン-5-イルオキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニ オロベンジルアミン(0.18 ml, 1.6 mmol), シアノリン 酸ジエチル(0.22 ml, 1.3 mmol), トリエチルアミン(0.2 2 ml. 1.3 mmol)とN.N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の 混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢 酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フ ルオロベンジル)-4-[N'-[2-[2-(tert-ブトキシカルボニ ル)-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-5-イルオキシ] 液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減 50 -4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミ

ノブチルアミド(0.70 g, 72.2 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C., H., N, O, CIFとして

理論値: C, 70.62; H, 5.79; N, 5.62.

実測値: C, 70. 33; H, 5. 61; N, 5. 47.

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$ : 1.47 (9H, s), 1.97-2.05 (2H, m), 2. 36-2.49 (4H, m), 3.53 (2H, bs), 3.81-3.92 (1H, m), 4. 07-4.17 (1H, m), 4.53 (2H, d, J=5.2Hz), 4.58 (2H, bs), 6.90 (1H, bs), 6.39 (1H, d, J=2Hz), 6.92-7.13 (5H, m), 7.23-7.58 (13H, m).

(8) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[2-(tert-ブトキシカルボニル)-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-5-イルオキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンソイル)]アミノブチルアミド(0.6 g, 0.8 mmol)の2規定塩酸 酢酸エチル溶液(10 ml)を室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した、析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[4-クロロ-2-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-5-イルオキシ)フェニル]-N'-(4-フェニルベンソイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.46 g,85.2 %)の非結晶性固体を得た、

元素分析値 C. . H. . N. O. Cl. F·1/2H. Oとして

理論値: C, 67. 53; H, 5. 38; N, 6. 06.

実測値: C, 67. 69; H, 5. 32; N, 6. 00.

 $^1$  H-NMR (DMSO-d<sub>s</sub>)  $\delta$  : 1. 87 (2H, bs), 2. 27 (2H, s), 2. 63 (2H, s), 3. 28 (2H, s), 3. 82 (2H, bs), 3. 97 (2H, bs), 4. 29 (2H, s), 6. 40 (1H, s), 7. 10–7. 67 (18H, m), 8. 37 (1 H, bs), 9. 28 (1H, bs).

#### 【0070】実施例6

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) [3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)ベンジルカルバミド酸 tert-ブチルエステル(3.5 g, 10 mmol), 4-ブロモ酪酸 エチルエステル(2.9 ml, 20 mmol), 炭酸カリウム(1.4 g, 10 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(30 ml)の混合物を60℃で3時間撹拌した,反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した, 減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 40 製し、4-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酪酸 エチルエステル(2.74 g, 59.3 %)の油状物を得た。

元素分析値 C2, H3, N2 O5 C1として

理論值: C, 62. 26; H, 6. 75; N, 6. 05.

実測値: C, 62. 32; H, 6. 84; N, 5. 84.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 45 (9H, s), 1. 85–1. 99 (2H, m), 2. 37 (2H, t, J=7. 1Hz), 3. 19 (2 H, q, J=6. 6Hz), 4. 11 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 20 (2H, b s), 4. 29 (2H, d, J=6. 2Hz), 4. 90 (1H, bs), 6. 64 (1H,

d, J=8.8Hz), 6.76(1H, d, J=2.6Hz9, 6.84-7.05(4H, m), 7.24-7.32(1H, m).

76

(2) 4-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酪酸 エチルエステル(2.3 g, 5.0 mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(1.1 g, 1.8 mmol)のテトラヒドロフラン(20 ml)溶液に4-フェニルベンゾイルクロリド(2.2 g, 10 mmol)を加えた。反応液を室温で3時間撹拌後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウ10 ムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸 エチルエステル(2.06 g, 64.2 %)の非結晶性固体を得た。元素分析値 C<sub>3.7</sub> H<sub>3</sub> N<sub>2</sub> O<sub>6</sub> C1として

理論値: C, 69. 09; H, 6. 11; N, 4. 36.

実測値: C, 68. 86; H, 6. 35; N, 4. 21.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 23 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 44 (9H, s), 1. 99 (2H, t, J=7. 4Hz), 2. 46 (2H, t, J=7. 4Hz), 3. 83-3. 94 (1H, m), 4. 20-4. 18 (3H, m), 4. 22 (2H, d J=5. 8 Hz), 4. 91 (1H, bs), 6. 47-6. 64 (3H, m), 6. 98-7. 10 (2H, m), 7. 19-7. 28 (2H, m), 7. 31-7. 48 (7H, m), 7. 55-7. 59 (2H, m).

【0071】(3) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸 エチルエステル(1.9g, 3.0mnol)のテトラヒドロフラン(5 ml)とエタノール(5 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(6 ml, 6 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸 (1.73 g, 94.0 %)の非結晶性固体を得た。元素分析値 C<sub>3.6</sub> H<sub>5.8</sub> N<sub>2</sub> O<sub>6</sub> Cl·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論值: C, 67. 35; H, 5. 81; N, 4. 49.

実測値: C, 67. 68; H, 5. 80; N, 4. 44.

<sup>1</sup> H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 44(9H, s), 1. 97(2H, bs), 2. 50(2 H, bs), 3. 61(1H, bs), 3. 96(1H, bs), 4. 25(2H, d, J= 6. 2Hz), 5. 13(1H, bs), 6. 63-7. 07(5H, m), 7. 31-7. 58 (11H, m).

(4) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンソイル)]アミノ酪酸(0.80 g, 1.3 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.18 ml, 1.6 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.22 ml, 1.3 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(10ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネ

シウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロ ベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミ ノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェ ニルベンゾイル)]アミノブチルアミド(0.85 g, 90.4 %) の非結晶性固体を得た。

77

元素分析値 C4.2 H4.1 N3.0s C1F・1/4H2.0として

理論値: C, 69. 41; H, 5. 76; N, 5. 78.

実測値: C, 69.41; H, 5.72; N, 5.65.

34-2.44 (2H, m), 3.77-3.83 (1H, m), 4.07-4.17 (1H, m), 4.19(2H, d, J=7.8Hz), 4.51(2H, d, J=5.4Hz), 4. 98(1H, bs), 6.44(1H, d, J=8Hz), 6.58(2H, d, J=9.8H z), 6.87(1H, bs), 6.99-7.12(11H, m), 7.54-7.59(2H, m).

(5) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミ ド(0.72 g, 1.0 mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(10 ml)を室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した。 析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄し てN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-(3-アミノメチル フェノキシ)-4-クロロフェニル]-パ-(4-フェニルベンゾ イル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.61 g, 93.8 %)の 非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>3</sub> O<sub>3</sub> Cl<sub>2</sub> F·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 66. 57; H, 5. 28; N, 6. 29.

実測値: C, 66.92; H, 5.27; N, 6.20.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.75-1.88 (2H, m), 2.21-2.35 (2H, 50(1H, bs), 6.59(1H, bs), 6.63-6.72(1H, m), 7.15-7. 68(18H, m), 8.44(2H, bs).

# 【0072】実施例7

N-(2-フルオロベンジル)-5-[N'-[2-(3-アミノメチルフ ェノキシ)-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイ ル)]アミノバレルアミド 塩酸塩

(1) [3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)ベンジル]カル バミド酸 tert-ブチルエステル(10.5 g, 30 mmol), 5-ブ ロモ吉草酸 エチルエステル(10.2 ml, 60 mmol),炭酸カ リウム(4.2 g, 30 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(1 40 00 ml) の混合物を60℃で96時間撹拌した。 反応液を冷却 後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗し た後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し て、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し、5-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ吉草酸 エチ ルエステル(8.65 g, 60.4 %)の油状物を得た。

元素分析値 C<sub>2</sub> 6 H<sub>2</sub> 3 N<sub>2</sub> O<sub>6</sub> Cl·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 61.75; H, 7.05; N, 5.76.

実測値: C, 62. 14; H, 6. 95; N, 5. 64.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 24 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 45 (9H, s), 1.64-1.75(4H, m), 2.32(2H, t, J=6.6Hz), 3.14(2 H, t, J=6.3Hz), 4.08(2H, q, J=7.0Hz), 4.12(1H, b s), 4.29(2H, d, J=6.2Hz), 4.93(1H, bs), 6.61(1H, d, J=8.8Hz), 6.76(1H, d, J=2.2Hz), 6.84-7.05(4H, m), 7.28(1H, t, J=7.9Hz).

(2) 5-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ吉草酸 エチルエ ステル(8.40 g, 17.6 mmol), 4-ジメチルアミノピリジ 'H-NMR(CDCl,) δ: 1.43(9H, s), 1.94-2.01(2H, m), 2. 10 ン(4.3 g, 35 mmol)のテトラヒドロフラン(50 ml)溶液 に4-フェニルベンゾイルクロリド(7.6 g, 35 mmol)を加 えた。反応液を室温で5時間撹拌後、水に注ぎ酢酸エチ ルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲル カラムクロマトグラフィーで精製し、5-[N-[2-[3-(tert -ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロ ロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ吉草酸 エチルエステル(8.81 g, 76.2 %)のプリズム晶を得た。 融点 133-134℃

元素分析値 C3. H4.1 N2 O6 C1として

理論値: C, 69. 45; H, 6. 29; N, 4. 26.

実測値: C, 69. 41; H, 6. 39; N, 4. 35.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.23 (3H, t, J=7.4Hz), 1.44 (9H, s), 1.92(4H, m), 2.34(2H, bs), 3.87(2H, bs), 4.11 (2H, q, J=7.0Hz), 4.23(2H, d, J=6.0Hz), 4.94(1H, b s), 6.50-6.67(3H, m), 6.97-7.09(2H, m), 7.20-7.46 (8H, m), 7.54-7.58(3H, m).

【0073】(3) 5-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニ ルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4m), 3.68-3.81(2H, m), 4.00(2H, s), 4.29(2H, s), 5. 30 フェニルベンゾイル)]アミノ吉草酸 エチルエステル(2. 0 g, 3.0 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)とエタノ ール(10 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(6 ml, 6 mmol)を添加した、得られた混合物を室温で2時間 撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性にし た後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、5-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェ ノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイ ル)]アミノ吉草酸 (1.83 g, 96.8 %)のプリズム晶を得 た。

融点 141-142℃

元素分析値 C。より、No Clとして

理論値: C, 68. 73; H, 5. 93; N, 4. 45.

実測値: C, 68. 71; H, 5. 86; N, 4. 61.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43 (9H, s), 1.70 (4H, bs), 2.67 (2 H, bs), 3.35-3.67(1H, m), 4.24-4.29(1H, m), 4.28(2 H, s), 5.18(1H, bs), 6.43-6.58(2H, m), 6.91-7.06(3 H, m), 7.21-7.59(11H, m).

(4) 5-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ 50 ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン

ゾイル)]アミノ吉草酸(0.82 g, 1.3 mol), 2-フルオロ ベンジルアミン(0.18 ml, 1.6 mmol), シアノリン酸ジ エチル(0.22 ml, 1.3 mmol), トリエチルアミン(0.22 m 1, 1.3 mmol)とN, Nージメチルホルムアミド(10 ml)の混 合物を室温で2時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢酸 エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マ グネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリ カゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フル オロベンジル)-5-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニル アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノバレルアミド(0.67 g, 70. 5 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C,, H,, N, O, ClF·1/2H, Oとして

理論値: C, 69.30; H, 5.95; N, 5.64.

実測値: C, 69. 60; H, 5. 94; N, 5. 67.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42(9H, s), 1.67(4H, bs), 2.27-2.30(2H, m), 3.81(1H, bs), 3.98(1H, bs), 4.20(2H, d, J=6.4Hz), 4.47(2H, d, J=5.8Hz), 5.00(1H, bs), 6. 36(1H, bs), 6.48-6.65(3H, m), 6.94-7.09(4H, m), 7. 18-7.47(11H, m), 7.53-7.58(2H, m).

(5) N-(2-フルオロベンジル)-5-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-パ-(4-フェニルベンゾイル)]アミノバレルアミ ド(0.59 g, 0.8 mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(10 ml)を室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した。 析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄し てN-(2-フルオロベンジル)-5-[N-[2-(3-アミノメチル フェノキシ)-4-クロロフェニル]-パ-(4-フェニルベンゾ イル)]アミノバレルアミド 塩酸塩(0.46 g, 86.8 %)の 非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca. Ha. Na Oa Cl. F·1/2Ha Oとして

理論値: C, 66. 96; H, 5. 47; N, 6. 16.

実測値: C, 67. 22; H, 5. 50; N, 6. 28.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.58(4H, bs), 2.19(2H, bs), 3.7 6(2H, s), 4.01(2H, s), 4.28(2H, d, J=4.8Hz), 6.58-6.68(2H, m), 7.09-7.67(18H, m), 8.36(3H, bs).

# 【0074】実施例8

N-(2-フルオロベンジル)-6-[N'-[2-(3-アミノメチルフ ェノキシ)-4-クロロフェニル]-パ-(4-フェニルベンゾイ ル)]アミノヘキサンアミド 塩酸塩

(1) [3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)ベンジル]カル バミド酸 tert-ブチルエステル(3.5 g, 10 mmol), 6-ブ ロモヘキサン酸 エチルエステル(3.6 ml, 21 mmol), 炭 酸カリウム(4.2 g, 10mmol)とN,N-ジメチルホルムアミ ド(30 ml)の混合物を60℃で24時間撹拌した。反応液を 冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。

抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーで精製し、6-[2-[3-(tert-ブトキシカルボ

ノヘキサン酸 エチルエステル(2.29 g, 46.6 %)の油状 物を得た.

元素分析値 Collon No Collo

理論値: C, 63. 60; H, 7. 18; N, 5. 71.

実測値: C, 63. 83; H, 7. 23; N, 5. 59.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 33-1. 45 (1 2H, m), 1.55-1.72 (4H, m), 2.28 (2H, t, J=7.4Hz), 3.04-3.19(2H, m), 4.08(2H, q, J=7.4Hz), 4.29(2H, d, J =5.8Hz), 4.92(1H, bs), 6.61(1H, d, J=8.8Hz), 6.75 10 (1H, dd, J=2.2Hz), 6.84-7.04(4H, m), 7.24-7.32(1H, m).

(2) 6-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノヘキサン酸 エチ ルエステル(8.40 g, 17.6 mmol), 4-ジメチルアミノピ リジン(4.3 g, 35.2 mmol)のテトラヒドロフラン(50 m 1) 溶液に4-フェニルベンゾイルクロリド, (7.6 g, 35.2 mmol)を加えた、反応液を室温で12時間撹拌後、60℃で 96時間撹拌した。反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出し た。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥 20 した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーで精製し、6-[N-[2-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノヘキサン酸 エチ ルエステル(2.47 g, 81.8 %)の油状物を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>。H<sub>3</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>Cl·1/2H<sub>2</sub>Oとして

理論値: C, 69. 79; H, 6. 46; N, 4. 17.

実測値: C, 69. 59; H, 6. 77; N, 4. 14.

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1. 17-1. 30 (7H, m), 1.44 (9H, s), 1.54-1.7

30 2 (2H, m), 2. 28 (2H, I =t. 7. 3 Hz), 3. 78-3. 87 (2 H,

q, J = 7.0 Hz), 4. 12 (2H,

23 (2H, d, J = 6.0 Hz), 4.92 (1 H, bs), 6.45-6.66(3 H,

m), 6. 98-7. 09 (2H, m), 7. 2 1 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.34-7. 47 (7H, m), 7. 54-7. 59 (2) m) .

[0075] (3) 6-[N-[2-[3-(ter]t-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノへ キサン酸 エチルエステル(2.3 g, 3.4 mmol)のテトラヒ ドロフラン(10 ml)とエタノール(10 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(7 ml, 7 mmol)を添加した。得 られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液に水を加 えて、1規定 塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出し た, 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾 燥した、減圧下濃縮して、6-[N-[2-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミ 50 ル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノヘキサン酸 (1.9

6 g, 89.9 %)の非結晶性固体を得た。 元素分析値 C<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>, N<sub>2</sub> O<sub>6</sub> Cl·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 68. 14; H, 6. 18; N, 4. 30.

実測値: C, 68. 51; H, 6. 06; N, 4. 34.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1,)  $\delta$ : 1.44(11H, s), 1.64(4H, bs), 2.31-2.37(2H, m), 3.70(1H, bs), 4.07(1H, bs), 4.25(2H, d, J=6.0Hz), 5.03(1H, bs), 6.56(1H, bs), 6.74(1H, bs), 6.97-7.01(3H, m), 7.18-7.22(3H, m), 7.31-7.58 (9H, m).

81

(4) 6-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ 10 ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノヘキサン酸(0.84 g, 1.3 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.18 ml, 1.6 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.22 ml, 1.3 mmol),トリエチルアミン(0.22 ml, 1.3 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-6-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニ 20 ルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4 -フェニルベンゾイル)]アミノヘキサンアミド(0.65 g, 6 7.0 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C44H45N3O5ClFとして

理論值: C, 70.43; H, 6.05; N, 5.60.

実測値: C, 70. 29; H, 6. 11; N, 5. 52.

 $^{1}\text{H-NMR} (\text{CDC1}_{2}) \ \delta : \ 1.42 (9\text{H}, \ \text{s}), \ 1.52-1.77 (6\text{H}, \ \text{m}), \ 2.$   $19 (2\text{H}, \ \text{t}, \ \text{J=7.8Hz}), 3.73 (1\text{H}, \ \text{bs}), \ 3.95 (1\text{H}, \ \text{bs}), \ 4.2$   $1 (2\text{H}, \ \text{d}, \ \text{J=6.6Hz}), \ 4.46 (2\text{H}, \ \text{d}, \ \text{J=6.2Hz}), 5.17 (1\text{H}, \ \text{bs}), \ 6.58 (1\text{H}, \ \text{s}), \ 6.69$   $(1\text{H}, \ \text{s}), 6.98-7.47 (15\text{H}, \ \text{m}), \ 7.53-7.58 (2\text{H}, \ \text{m}).$ 

(5) N-(2-フルオロベンジル)-6-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノヘキサンアミド(0.53 g, 0.7 mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(10 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-6-[N'-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノヘキサノアミド 塩酸塩(0.40 g, 83.3%)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C., H., N, O, Cl. F·1/2H, Oとして

理論値: C, 67. 34; H, 5. 64; N, 6. 04.

実測値: C, 67. 55; H, 5. 63; N, 6. 00.

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.30 (2H, bs), 1.53 (4H, bs), 2.1 3 (2H, s), 3.74 (2H, bs), 4.02 (2H, s), 4.96 (2H, s), 6.59-6.71 (2H, m), 7.14-7.63 (18H, m), 8.34 (3H, bs). 【 O O 7 6 】实施例9

N-(2-フルオロベンジル)-3-[N'-[2-(3-アミノメチルフ 液(5 ml, 5 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で ェノキシ)-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイ 50 2時間撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸

ル)]アミノプロピオンアミド 塩酸塩

(1) [3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(2.8 g, 8.0 mmol), 3-ブロモプロピオン酸 エチルエステル(2.1 ml,16 mmol), 炭酸カリウム(1.1 g,8.0 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(30 ml)の混合物を60℃で72時間撹拌した。反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、3-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノプロピオン酸 エチルエステル(1.42 g, 39.6 %)の油状物を得た。

元素分析値 C23H2。N2OsClとして

理論値: C, 61. 53; H, 6. 51; N, 6. 24.

実測値: C, 61. 25; H, 6. 43; N, 6. 37.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.21 (3H, t, J=7.0Hz), 1.45 (9H, s), 2.59 (2H, t, J=6.6Hz), 3.47 (2H, t, J=6.6Hz), 4.09 (2H, q, J=7.0Hz), 4.29 (2H, d, J=6.0z), 4.93 (1H, bs), 6.66 (1H, d, J=8.6Hz), 6.77 (1H, d, J=2.4Hz), 6.82-6.89 (2H, m), 6.98-7.05 (2H, m), 7.28 (1H, t, J=7.8Hz).

(2) 3-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノプロピオン酸 エチルエステル(1.4 g, 3.0 mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(0.74 g, 6.0 mmol)のテトラヒドロフラン(30 m 1)溶液に4-フェニルベンゾイルクロリド(1.3 g, 6.0 mmol)を加えた。反応液を室温で3時間撹拌後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マ30 グネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、3-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロピオン酸 エチルエステル(1.52 g, 80.9 %)の油状物を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub> 6 H<sub>3</sub> 7 N<sub>2</sub> O<sub>6</sub> C1·1/2H<sub>2</sub> 0 として 理論値: C, 67, 76; H, 6, 00; N, 4, 39.

実測値: C, 67. 95; H, 5. 90; N, 4. 35.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.22(3H, t, J=7.1Hz), 1.44(9H, 40 s), 2.73(1H, bs), 2.84(1H, bs), 4.03-4.17(4H, m), 4.23(2H, d, J=5.9Hz), 4.85(1H, bs), 6.47-6.67(3H, m), 6.96-7.10(2H, m), 7.19-7.27(2H, m), 7.31-7.47 (7H, m), 7.54-7.58(2H, m).

【0077】(3) 3-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロピオン酸 エチルエステル(1.5g, 2.3 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)とエタノール(10 ml)の溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(5 ml, 5 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸

性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗し た後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮し て、3-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-ハ-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノプロピオン酸 (1.35 g, 97.8%)の非結晶 性固体を得た.

元素分析値 G.H.N.O.CIとして

理論値: C, 67. 94; H, 5. 53; N, 4. 66.

実測値: C, 67. 56; H, 5. 52; N, 4. 51.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 2.78-2.92(2H, m), 3. 10 99-4.15(5H, m), 4.98(1H, bs), 6.47-6.56(2H, m), 6. 72(1H, s), 6.96-7.08(2H, m), 7.23-7.26(2H, m), 7.3 5-7.60 (2H. m).

(4) 3-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノプロピオン酸(0.42 g, 0.70 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.10 ml, 0.90 mmol), シアノ リン酸ジエチル(0.13 ml, 0.90 mmol), トリエチルアミン (0.13 ml, 0.90 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。 反応液を水に注 ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留 物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-3-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカ ルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル] -N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロピオンアミド (0.39 g, 79.6 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 CalkaNaOs CIF・HaOとして

理論値: C, 67. 81; H, 5. 69; N, 5. 79.

実測値: C, 67. 83; H, 5. 44; N, 5. 59.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 42 (9H, s), 2. 51-2. 82 (2H, m), 4. 01-4.34(4H, m), 4.47(2H, d, J=5.6Hz), 4.93(1H, b s), 6.41-6.59(3H, m), 6.88(1H, bs), 6.96-7.08(4H, m), 7.17-7.48(11H, m), 7.53-7.58(2H, m).

(5) N-(2-フルオロベンジル)-3-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-パ-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロピオン アミド(0.35 g, 0.50 mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶 液(10 ml)を室温で1時間撹拌した, 反応液を減圧下濃縮 した、析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗 40 浄してN-(2-フルオロベンジル)-3-[N'-[2-(3-アミノメ チルフェノキシ)-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベ ンゾイル)]アミノプロピオンアミド 塩酸塩(0.25 g, 7 8.1 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>3</sub> O<sub>3</sub> Cl<sub>2</sub> F·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論值: C, 66. 16; H, 5. 09; N, 6. 43.

実測値: C, 65. 98; H, 5. 12; N, 6. 35.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.41-2.79 (2H, m), 3.87-4.00 (2H, m), 4.28(2H, d, J=4.8Hz), 4.57(2H, s), 6.58(1H, s), 6.72-6.76(1H, m), 7.12-7.20(3H, m), 7.26-7.68 50 理論値: C,64.75; H,7.09; N,12.58.

(15H, m). 8.50(2H, bs), 8.60(1H, s).

【0078】実施例10

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(2-アミノエチ ル)フェノキシ]-3-ピリジル]-N'-(4-フェニルベンソイ ル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 3-メトキシフェネチルアミン(21.9 ml, 150 mmol) と47 % 臭化水素酸(100 ml)の混合物を、加熱還流下に1 0時間撹拌した。 反応液を冷却後、溶媒を減圧下留去し て残留物を水に注いだ。 得られた混合物に水酸化ナト リウム(6 g, 150mmol)の水溶液(100 ml)を加えて室温で 30分間撹拌した。 次いで二炭酸ジ-tert-ブチル(32.7 g, 0.15 mmol)のジエチルエーテル溶液(100 ml)を0℃で 2時間かけて滴下した。 反応混合物を0℃で12時間撹拌 した後、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液をプライ ンで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧 下濃縮した後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーで精製して N-tert-ブトキシカルボニル-3-ヒド ロキシフェネチルアミン(33.4 g, 95.3 %)の結晶を得 た.

融点 84-85℃ 20

> $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1.44 (9H, s), 2.72 (2H, t, J=6.8H z), 3.32-3.42(2H, m), 4.65(1H, bs), 6.56(1H, bs), 6.70-6.76(3H, m), 7.11-7.19(1H, m).

(2) 2-クロロ-3-ニトロピリジン(4.76 g, 30 mmol), N-t ert-ブトキシカルボニル-3-ヒドロキシフェネチルアミ ン (7.11 g, 30 mmol), 炭酸カリウム(4.14 g, 30mmol) とN, N-ジメチルホルムアミド(50 ml)の混合物を100℃で 12時間撹拌した。反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エチル で抽出した、抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーで精製し、[2-[3-(3-ニトロ-2-ピリジ ルオキシ)フェニル]エチル]カルバミド酸 tert-ブチル エステル(10.1 g, 92.5 %)の黄色油状物を得た。

元素分析値 CisHaiNaOsとして

理論値: C, 60. 16; H, 5. 89; N, 11. 69.

実測値: C, 60. 11; H, 5. 98; N, 11. 58.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 43 (9H, s), 2. 83 (2H, t, J=6. 6H z), 3.39(2H, q, J=6.6Hz), 4.60(1H, bs), 7.03-7.19 (4H, m), 7.34-7.42(1H, m), 7.32-8.39(2H, m).

【0079】(3) [2-[3-(3-ニトロ-2-ピリジルオキシ) フェニル]エチル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル (10.1 g, 28 mmol)のエタノール(100 ml)溶液に5% 炭素 担持パラジウム(3.0 g)を添加した、得られる混合物を 常温常圧条件下に水素添加した。

触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。[2-[3-(3-ア ミノ-2-ピリジルオキシ)フェニル]エチル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(7.09 g, 76.9 %)の油状物を得 た.

元素分析値 C18H23N3O3・1/4H20として

実測値: C, 65. 10; H, 6. 83; N, 12. 22.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1,)  $\delta$ : 1.43 (9H, s), 2.80 (2H, t, J=7.0H z), 3.33-3.43 (2H, m), 3.92 (2H, bs), 4.65 (1H, bs), 6.84 (1H, dd, J=2.7,7.7Hz), 6.98-7.06 (4H, m), 7.27-7.36 (1H, m), 7.56 (1H, dd, J=1.5, 4.7Hz).

85

(4) [2-[3-(3-アミノ-2-ピリジルオキシ)フェニル]エチル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(3.3 g, 10 mmo l), 4-ブロモ酪酸 エチルエステル(2.8 ml, 20mmol), 炭酸カリウム(1.4 g, 10 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(30 ml)の混合物を60℃で72時間撹拌した。反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[2-[3-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)エチル]フェノキシ]-3-ピリジル]アミノ酪酸 エチルエステル(2.41 g, 54.4 %)の油状物を得た。

元素分析値 C4H3N3O5として

理論値: C,64.99; H,7.50; N,9.47.

実測値: C, 64. 80; H, 7. 39; N, 9. 22.

 $^1$  H-NMR (CDC1,)  $\delta$ : 1.26 (3H, t, J=7.2Hz), 1.43 (9H, s), 1.94-2.08 (2H, m), 2.46 (2H, t, J=7.0Hz), 2.80 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.24 (2H, bs), 3.33-3.43 (2H, m), 4.1 1 (2H, q, J=7.2Hz), 4.42 (1H, bs), 4.65 (1H, bs), 6.8 9-7.02 (5H, m), 7.31 (1H, t, J=7.9), 7.46 (1H, t, J=3.3Hz).

【0080】(5) 4-[2-[3-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)エチル]フェノキシ]-3-ピリジル]アミノ酪酸エチルエステル(2.2 g, 5.0mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(1.2 g, 10 mmol)のテトラヒドロフラン(30 ml)溶液に4-フェニルベンゾイルクロリド(1.6 g, 7.5 mmol)を加えた。反応液を室温で5時間撹拌後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[2-[3-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)エチル]フェノキシ]-3-ピリジル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸エチルエステル(2.54 g, 81.7 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C37H41N3O6・1/2H2Oとして

理論値: C, 70. 23; H, 6. 69; N, 6. 64.

実測値: C, 70.53; H, 6.79; N, 6.70.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 24 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 43 (9H, s), 1. 97-2. 12 (2H, m), 2. 50 (2H, t, J=7. 4Hz), 2. 69 (2 H, t, J=6. 8Hz), 3. 27 (2H, bs), 4. 12 (2H, q, J=7. 0Hz), 4. 50 (1H, bs), 6. 63 (1H, d, J=7. 8Hz), 6. 96-7. 02 (2H, m), 7. 25-7. 31 (1H, m), 7. 35-7. 57 (9H, m), 7. 63 (1H, dd, J=1. 8, 7. 8Hz), 7. 97 (1H, dd, J=4, 4. 8Hz).

(6) 4-[N-[2-[3-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) エチル]フェノキシ]-3-ピリジル]-N-(4-フェニルベンゾ イル)]アミノ酪酸 エチルエステル(2.4 g, 3.8 mnol)の 50

テトラヒドロフラン(10 ml)とエタノール(10 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(7 ml, 7 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、4-[N-[2-[3-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)エチル]フェノキシ]-3-ピリジル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸(2.19g, 96.9%)の非結晶性固体を得た。

10 元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>3</sub>O<sub>6</sub>・1/2H<sub>6</sub>Oとして 理論値: C, 69. 52; H, 6. 33; N, 6. 95.

実測値: C, 69. 41; H, 6. 26; N, 6. 81.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43 (9H, s), 1.96 (2H, bs), 2.55 (2 H, bs), 3.31 (2H, bs), 3.93 (1H, bs), 4.20 (1H, bs), 4.73 (1H, bs), 6.42 (1H, s), 6.77-7.06 (4H, m), 7.30-7.57 (10H, m), 7.98 (1H, dd, J=1.7, 4.9Hz).

【0081】(7) 4-[N-[2-[3-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)エチル]フェノキシ]-3-ピリジル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸(1.0 g, 1.7 mmol), 2-20 フルオロベンジルアミン(0.23 ml, 2.0 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.28 ml, 2.0 mmol), トリエチルアミン(0.28 ml, 2.0 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)エチル]フェノキシ]-3-ピリジル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド(0.92 g, 77.

30 3 %) の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C42H43N4OsF・1/2H2Oとして

理論値: C, 70.87; H, 6.23; N, 7.87.

実測値: C, 70.99; H, 6.12; N, 7.87.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 42 (9H, s), 2. 05 (2H, bs), 2. 43-2. 47 (2H, m), 2. 67 (2H, t, J=7. 0Hz), 3. 26 (2H, bs), 3. 97 (1H, bs), 4. 11 (1H, bs), 4. 50 (1H, bs), 4. 52 (2H, d, J=5. 4Hz), 6. 46 (1H, s), 6. 56-6. 60 (1H, m), 6. 82 (1H, bs), 6. 97-7. 56 (16H, m), 7. 67 (1H, dd, J=1. 8, 7. 6Hz), 7. 97 (1H, dd, J=1. 8, 5. 0Hz).

- 40 (8) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)エチル]フェノキシ]-3-ピリジル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド (0.84 g, 1.2 mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(10 m l)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(2-アミノエチル)フェノキシ]-3-ピリジル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.75g, 92.6 %)の非結晶性固体を得た。
- 50 元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>4</sub> O<sub>5</sub> ClF・H<sub>2</sub> Oとして

理論值: C, 67. 62; H, 5. 83; N, 8. 53. 実測値: C, 67. 83; H, 5. 86; N, 8. 46.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.81-1.92 (2H, m), 2.27-2.34 (2H, m), 2.91-3.05 (4H, m), 3.85 (2H, bs), 4.29 (2H, s), 6.35-6.62 (1H, m), 6.87 (1H, s), 7.11-7.66 (16H, m), 7.94-7.98 (2H, m), 8.10 (2H, bs), 8.41 (1H, bs).

## 【0082】実施例11

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-ビフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド 塩酸塩

(1) 2-フルオロニトロベンゼンとN-tert-ブトキシカルボニル-3-ヒドロキシベンジルアミンより実施例1の(1),(2)と同様の方法を用いて合成した,(油状物)

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.44 (9H, s), 3.78 (2H, bs), 4.27 (2 H, d, J=5.8Hz), 4.88 (1H, bs), 6.67-6.78 (1H, m), 6.7 9-7.03 (6H, m), 7.25 (1H, t, J=7.6Hz).

(2) [3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(6.3 g, 20 mmol), 4-フェニルベンズアルデヒド(4.4 g, 24 mmol),酢酸(2ml)とメタノール(50 ml)の混合液を室温で1時間撹拌した後、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(1.6 g, 24 mmol)を添加した。その後、室温で1時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して[3-[2-(4-ピフェニルメチルアミノ)フェノキシ]ベンジル]カルバミド酸tert-ブチルエステル(8.40 g, 87.4 %)の油状物を得た。

元素分析値 C3.1H3.2N2.03・3/4H2.0として

理論値: C, 75. 36; H, 6. 83; N, 5. 67.

実測値: C, 75. 32; H, 6. 86; N, 5. 52.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.44 (9H, s), 4.29 (2H, d, J=5.8H z), 4.41 (2H, s), 4.66 (1H, bs), 4.83 (1H, bs), 6.61-7.06 (7H, m), 7.22-7.60 (10H, m).

【0083】(3) [3-[2-(4-ビフェニルメチルアミノ)フェノキシ]ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(7.7 g, 16 mmol), エチルスクシニルクロリド(2.7 ml, 19 mmol), 炭酸水素ナトリウム(4.0 g, 48 mmol), 酢酸エチル(70 ml)と水(20 ml)の混合液を室温で2時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]スクシンアミド酸 エチルエステル(8.33 g, 85.6 %)の油状物を得た。

元素分析値 C37 H40N2 O6・1/2H2 Oとして

理論値: C, 71. 94; H, 6. 69; N, 4. 53.

実測値: C, 71. 75; H, 6. 75; N, 4. 36.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.25 (3H, t, J=7.2Hz), 1.43 (9H,

s), 2.42-2.75(4H, m), 4.07-4.20(4H, m), 4.73(1H, d, J=14.2Hz), 4.81(1H, bs), 5.07(1H, d, J=14.2Hz), 6.70-6.72(2H, m), 6.861H, d. J=8.0Hz), 6.98-7.55(1

88

6.70-6.72(2H, m), 6.861H, d, J=8.0Hz), 6.98-7.55(1 4H, m).

(4) N-(4-ピフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]スクシンアミド酸 エチルエステル(7.9 g, 13 mmol)のテトラヒドロフラン(40 ml)とエタノール(40 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(20 ml, 20 mmol)を添加した, 得られた混合物を室温で2時間撹拌した,

反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、N-(4-t'フ=ニルメテル)-N-[2-(3-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]スクシンアミド酸 (7.34 g, 97.3 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C3. H. N. Oc・1/2H, Oとして

理論值: C, 71. 29; H, 6. 32; N, 4. 75.

実測値: C, 71. 35; H, 6. 29; N, 4. 66.

20 <sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 43 (9H, s), 2. 50-2. 53 (2H, m), 2. 66-2. 69 (2H, m), 4. 18 (2H, d, J=3. 8Hz), 4. 72-4. 85 (2 H, m), 5. 06 (1H, d, J=13. 2Hz), 6. 70 (3H, m), 6. 84-7. 1 0 (3H, m), 7. 20-7. 55 (11H, m).

【0084】(5) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-(3-ter t-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]スクシンアミド酸(1.16 g, 2mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.27 ml, 2.4mmol), シアノリン酸ジエチル(0.35ml, 2.4mmol), トリエチルアミン(0.33ml, 2.4mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で230時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド(1.08 g, 78.8%)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C42 H42 N3 O5 F·1/2H2 Oとして

理論值: C, 72. 39; H, 6. 22; N, 6. 03.

実測値: C, 72. 60; H, 6. 21; N, 6. 01.

40 <sup>1</sup> H-NMR (CDC1, ) δ: 1.40 (9H, s), 2.55 (4H, s), 4.17 (2 H, d, J=3.6Hz), 4.43 (2H, d, J=5.2Hz), 5.07 (1H, d, J=14.2Hz), 5.11 (1H, bs), 6.56 (1H, bs), 6.69-6.73 (2 H, m), 6.85 (1H, d, J=8.2Hz), 6.97-7.08 (4H, m), 7.1 9-7.55 (14H, m).

(6) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド(0.83 g, 1.2mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(20 ml)を室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した、析出した固体をろ取し

50 た後、エチルエーテルで洗浄して、N-[2-(3-アミノメチ

ルフェノキシ)フェニル]-N-(4-ビフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド 塩酸塩(0.70 g,94.6 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Carllas Na Os CIFとして

理論値: C, 71. 20; H, 5. 65; N, 6. 73.

実測値: C, 71.38; H, 5.76; N, 6.31.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 2.36-2.49 (4H, m), 4.00 (2H, s), 4.28 (2H, s), 4.48 (1H, d, J=14.8Hz), 5.17 (1H, d, J=14.8Hz), 6.91 (2H, d, J=8.0Hz), 7.10-7.63 (19H, m), 8.42 (2H, bs).

## 【0085】実施例12

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-ビフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)マロンアミド 塩酸塩

(1) [3-[2-(4-ピフェニルメチルアミノ)フェノキシ]ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(1.4 g, 3.0 mmol),エチルマロニルクロリド(0.58 ml, 4.5 mmol), 炭酸水素ナトリウム(0.76 g, 9.0 mmol),酢酸エチル(15 ml)と水(5 ml)の混合液を室温で3時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液をブライ 20 ンで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ピフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]マロンアミド酸 エチルエステル(1.55 g, 88.8 %)の油状物を得た。

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 19-1. 33 (3H, m), 1. 44 (9H, s), 3. 32 (2H, s), 4. 07-4. 19 (4H, m), 4. 74 (1H, bs), 4. 77 (1 H, d, J=14.7Hz), 5. 08 (1H, d, J=14.7Hz), 6. 67-6. 69 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 97-7. 55 (14H, m).

(2) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]マロンアミド酸エチルエステル(1.6 g, 2.6 mmol)のテトラヒドロフラン(5 ml)とエタノール(5 ml)の溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(5 ml, 5 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で3時間撹拌した。反応液に水を加えて、1規定塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-(3-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキ 40シ]フェニル]マロンアミド酸 (1.40 g, 95.2 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C3.4H3.4N2 O6・1/2H2 Oとして

理論值: C, 70. 94; H, 6. 13; N, 4. 87.

実測値: C, 71. 04; H, 6. 05; N, 4. 83.

 $^t$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$  : 1. 43 (9H, s), 3. 20 (1H, d, J=19. 4H z), 3. 33 (1H, d, J=19. 4Hz), 4. 16 (2H, d, J=5. 0Hz), 4. 76 (1H, bs), 4. 97 (2H, s), 6. 60–6. 63 (2H, m), 6. 83 (1 H, d, J=8. 4Hz), 7. 01–7. 09 (3H, m), 7. 19–7. 55 (11H, m).

【0086】(3) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-(3-ter t-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]マロンアミド酸(0.57 g, 1.0 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.14 ml, 1.2 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.17 ml, 1.2 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、残留物をシリカゲ10 ルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]-N'-(2-フルオロベンジル)マロンアミド(0.54 g, 81 %)の非結晶性固体を得た、元素分析値 C4 H4 o N, O5 F・1/4H6 Oとして

理論値: C, 72.60; H, 6.02; N, 6.20.

実測値: C, 72. 62; H, 5. 98; N, 6. 10.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.42 (9H, s), 3.23 (2H, s), 4.15 (2 H, d, J=4.4Hz), 4.51 (2H, d, J=5.8Hz), 4.85 (1H, d, J=14.4Hz), 4.89 (1H, bs), 5.01 (1H, d, J=14.4Hz), 6.6 3-6.67 (2H, m), 6.82 (1H, d, J=8.0Hz), 6.94-7.06 (5H, m), 7.16-7.56 (13H, m), 8.45 (1H, bs).

(4) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]-N'-(2-フルオロベンジル)マロンアミド(0.47 g, 0.70 mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(20 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して、N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-ビフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)マロンアミド 塩酸塩(0.37 g, 88 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>。H<sub>3</sub>, N<sub>3</sub> O<sub>3</sub> C1F・1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 69.84; H, 5.54; N, 6.79.

実測値: C, 69. 47; H, 5. 39; N, 6. 59.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 3.07 (1H, d, J=15.4Hz), 3.28 (1H, d, J=15.4Hz), 4.00 (2H, s), 4.28 (2H, s), 4.49 (1H, d, J=15.2Hz), 5.22 (1H, d, J=15.2Hz), 6.91-6.97 (2H, m), 7.06-7.65 (19H, m), 8.46 (2H, bs).

# 【0087】実施例13

30

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-ビフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)グルタルアミド 塩酸塩

(1) [3-[2-(4-ビフェニルメチルアミノ)フェノキシ]ベンジル]カルバミド酸 tert-プチルエステル(1.4 g, 3.0 mmol),エチルグルタルクロリド(0.56 ml,3.6 mmol), 炭酸水素ナトリウム(0.76 g, 9.0 mmol),酢酸エチル(15 ml)と水(5 ml)の混合液を室温で3時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液をプラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーで精製し、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(te

rt-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]グルタルアミド酸 エチルエステル(1.33 g, 71.5 %)の油状物を得た。

 $^{1}$  H-NMR (CDC1,)  $\delta$ : 1.26(3H, t, J=7.0Hz), 1.43(9H, s), 1.92–1.99(2H, m), 4.87(1H, bs), 5.06(1H, d, J=1 4.3Hz), 6.68–6.71(2H, m), 6.84(1H, d, J=8.0Hz), 6.99–7.06(3H, m), 7.18–7.56(12H, m).

(2) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]グルタルアミド酸 エチルエステル(1.6 g, 2.6 mmol)のテトラ 10 ヒドロフラン(5 ml)とエタノール(5 ml)の溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(5 ml, 5 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で3時間撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-(3-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]グルタルアミド酸 (1.14 g, 91.9 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 С。より。№ 0。・1/2160として

理論値: C, 71.62; H, 6.51; N, 4.64.

実測値: C, 71. 80; H, 6. 33; N, 4. 51.

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 1.87–2.54(6H, m), 4. 22–4.28(2H, m), 4.73(1H, d, J=13.9Hz), 5.17(1H, d, J=13.9Hz), 6.68–6.81(2H, m), 6.98–7.02(3H, m), 7.2 4–7.59(12H, m).

【0088】(3) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-(3-ter t-ブトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ] フェニル] グルタルアミド酸(0.57 g,1.0 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.14 ml, 1.2 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.17 ml, 1.2 mmol) トリエチルアミン(0.17 ml, 1.2 mmol) とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml) の混合物を室温で2時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下澱縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ] フェニル]-N'-(2-フルオロベンジル) グルタルアミド(1.14 g, 91.9 %) の非結晶性固体を得た

元素分析値 C4.3 H4.4 N3.05 F・1/2H2.0として

理論値: C, 72.66; H, 6.38; N, 5.91.

実測値: C, 72. 56; H, 6. 23; N, 5. 91.

 $^1$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1.41 (9H, s), 1.90-2.01 (4H, m), 2. 19-2.28 (4H, m), 4.17 (2H, d, J=5.4Hz), 4.43 (2H, d, J=5.8Hz), 4.67 (1H, d, J=14.2Hz), 5.05 (1H, bs), 5.0 9 (1H, d, J=14.2Hz), 6.26 (1H, bs), 6.68-6.71 (2H, m), 6.85 (1H, d, J=8.2Hz), 6.97-7.10 (5H, m), 7.18-7.56 (13H, m).

(4) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシ

カルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]-N'-(2-フルオロベンジル)グルタルアミド(0.47 g, 0.7mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(20 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した結晶をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して、N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-ビフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)グルタルアミド 塩酸塩(0.33 g, 86.8 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Callank, No CIF·HOとして

D 理論値: C, 69. 55; H, 5. 99; N, 6. 40.

実測値: C, 69. 63; H, 5. 89; N, 6. 33.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>a</sub>) δ: 1.76-1.87 (2H, m), 2.10-2.16 (4H, m), 3.99 (2H, s), 4.25 (2H, d, J=4.4Hz), 4.51 (1H, d, J=15.1Hz), 5.14 (1H, d, J=15.1Hz), 6.83-6.90 (2H, m), 7.11-7.63 (18H, m), 8.32-8.43 (3H, m).

# 【0089】 実施例14

N-[2-[3-(2-アミノエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-ピフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド 塩酸塩

20 (1) 4-クロロ-2-フルオロニトロベンゼン(7.0 g, 40 mm ol), N-tert-ブトキシカルボニル-3-ヒドロキシフェネチルアミン (9.5 g, 40 mmol), 炭酸カリウム(5.5g,40 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(100 ml)の混合物を100℃で12時間撹拌した,反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した,抽出液を水洗後、無水硫酸んマグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、2-[3-(5-クロロ-2-ニトロフェノキシ)フェニル]エチルカルバミド酸 tert-ブチルエステル(15.2 g, 96.6 %)の油状物を得た。

30 元素分析値 C<sub>1</sub>, H<sub>2</sub>, N<sub>2</sub> O<sub>5</sub> C1として

理論値: C, 58. 09; H, 5. 39; N, 7. 13.

実測値: C, 57. 93; H, 5. 42; N, 6. 84.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 43 (9H, s), 2. 82 (2H, t, J=7. 2H z), 3. 38 (2H, q, J=7. 2Hz), 4. 58 (1H, bs), 6. 92–6. 96 (3H, m), 7. 08 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 15 (1H, dd, J=2. 2, 8. 8Hz), 7. 18 (1H, m), 7. 94 (1H, d, J=8. 8Hz).

(2) 2-[3-(5-クロロ-2-ニトロフェノキシ)フェニル]エ

チルカルバミド酸 tert-ブチルエステル(14.7 g, 37.5 mmol)の酢酸エチル(300 ml)溶液に5% 炭素担特パラジウ40 ム(4.5 g)を添加した。得られた混合物を常温常圧条件下に水素添加した。触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取して 2-[3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)フェニル]エチルカルバミド酸 tert-ブチルエステル(13.6 g, 100 %)の固体を得た。

元素分析値 C1. H2, N2 O3 C1として

理論值: C, 62. 89; H, 6. 39; N, 7. 72.

実測値: C, 62. 79; H, 6. 51; N, 7. 48.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.43 (9H, s), 2.77 (2H, t, J=7.0H z), 3.31-3.39 (2H, m), 4.10 (2H, bs), 4.59 (1H, bs), 50 6.76-6.85 (4H, m), 6.90-6.96 (2H, m), 7.21-7.30 (1H,

【0090】(3) 2-[3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ) フェニル]エチルカルバミド酸 tert-ブチルエステル(3. 6 g, 10 mmol), 4-フェニルベンジルクロリド(2.0 g, 10 mmol), 炭酸カリウム(1.0 g, 7.5 mmol)とN, N-ジメチル ホルムアミド(30 ml)の混合液を室温で12時間撹拌した 後、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液 を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮 した、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで 精製して、2-[3-[2-(4-ピフェニルメチルアミノ)-5-ク ロロフェノキシ]フェニル]エチルカルバミド酸 tert-ブ チルエステル(2.14g, 40.5 %)のプリズム晶を得た。 融点 108-109℃

元素分析値 C3.1H3.N2O3C1として

m).

理論値: C, 72.65; H, 6.29; N, 5.29.

実測値: C, 72. 93; H, 6. 01; N, 5. 36.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 43 (9H, s), 2. 78 (2H, t, J=7. 1H z), 3.36(2H, q, J=7.1Hz), 4.40(2H, d, J=5.2Hz), 4. 54(1H, bs), 4.68(1H, bs), 6.62(1H, d, J=8.8Hz), 6.80 (1H, d, J=2.2Hz), 6.85-6.92(2H, m), 6.95(2H, dd, J 20 ルで抽出した, 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネ =2. 2, 8. 8Hz), 7. 23-7. 48(6H, m), 7. 55-7. 60(4H, m). (4) 2-[3-[2-(4-ビフェニルメチルアミノ)-5-クロロフ ェノキシ]フェニル]エチルカルバミド酸 tert-ブチルエ ステル(3.7 g, 7.0 mmol), エチルスクシニルクロリド (1.5 ml, 10.5 mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(1.28 g, 10.5 mmol)とテトラヒドロフラン(30 ml)の混合液 を室温で12時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エ チルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄した後、無水 硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物 をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4 30 -ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(2-tert-ブトキシカルボ ニルアミノエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]スク シンアミド酸 エチルエステル(4.38 g, 95.2 %)の油状

元素分析値 CasHaiN2OcCl·1/2H2Oとして

理論値: C, 68.51; H, 6.35; N, 4.20.

実測値: C, 68. 48; H, 6. 52; N, 4. 00.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 25 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 43 (9H, s), 2.40-2.76(6H, m), 3.27-3.30(2H, m), 4.07-4.19(2 H, m), 4.60(1H, bs), 4.73(1H, d, J=14.6Hz), 5.05 (1H, d, J=14.6Hz), 6.64-6.67(2H, m), 6.77(1H, d, J)=2.2Hz), 6.97-7.04(3H, m), 7.08-7.59(10H, m).

【0091】(5) N-(4-ピフェニルメチル)-N-[2-[3-(2tert-プトキシカルボニルアミノエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]スクシンアミド酸 エチルエステル(3.9 g, 6.0 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)とエタノー ル(10 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(12 m 1, 12 mmol)を添加した。 得られた混合物を室温で2時間 撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性にし た後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、

無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(2-tert-プトキシカル ボニルアミノエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]ス クシンアミド酸 (3.75 g, 99.5 %)の非結晶性固体を得 た。

元素分析値 CasHa, N2 Os Cl·1/4H2 Oとして

理論値: C, 68. 24; H, 5. 97; N, 4. 42.

実測値: C, 68. 27; H, 5. 96; N, 4. 46.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 2.29-2.70(6H, m), 3. 20-3. 42 (2H, m), 4. 52 (2H, d, J=14. 6Hz), 4. 71 (1H, b) s), 4.74(1H, d, J=14.6Hz), 6.30(1H, bs), 6.68-7.10 (5H, m), 7.26-7.59(11H, m).

(6) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(2-tert-ブトキ シカルボニルアミノエチル)フェノキシ]-4-クロロフェ ニル]スクシンアミド酸(1.3 g, 2.0 mmol), 2-フルオロ ベンジルアミン(0.27 ml, 2.4 mmol), シアノリン酸ジ エチル(0.33 ml, 2.4mmol), トリエチルアミン(0.33 ml, 2.4 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10ml)の混合物 を室温で2時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢酸エチ シウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ビフェニ ルメチル)-N-[2-[3-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ エチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(2-フルオ ロベンジル)スクシンアミド(1.10 g, 74.8 %)の非結晶 性固体を得た。

元素分析値 C4.3 H4.3 N3 O5 CIFとして

理論値: C, 70. 15; H, 5. 89; N, 5. 71.

実測値: C, 70. 09; H, 5. 82; N, 5. 50.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.41 (9H, s), 2.41-2.73 (6H, m), 3. 26-3.29(2H, m), 4.46(2H, d, J=6.0Hz), 4.65-4.78(2 H, m), 5.01(1H, d, J=13.6Hz), 6.46(1H, bs), 6.62-6. 74(3H, m), 7.00-7.08(5H, m), 7.18-7.58(12H, m). (7) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[3-(2-tert-ブトキ シカルボニルアミノエチル)フェノキシ]-4-クロロフェ ニル]-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド(0.74 g, 1.0 mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(10 ml)を室 温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した。 析出した 結晶をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[2-[3-40 (2-アミノエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4 -ビフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシン アミド 塩酸塩(0.66 g, 98.5 %)のプリズムを得た。 融点 123-125℃

元素分析値 Ca。H。Na Oa Cla Fとして

理論値: C, 67. 86; H, 5. 39; N, 6. 25.

実測値: C, 67. 55; H, 5. 59; N, 6. 29.

 $^{1}$ H-NMR (DMSO- $d_{s}$ )  $\delta$ : 2. 30-2. 52 (4 H, 2.88-3.09(4H)m), s), 4.55 (1H, 6 (2H,

50 4.8 Hz), 5.12 (1H, d, J = 1.4.

8 H z), 6. 79-6. 87 (2 H, m), 6. 94-7. 63 (18 H, m), 8. 04 (2 H, bs), 8. 42 (1 H, bs).

【0092】 実施例15

N- [2- (4-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N -(4-ピフェニルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)スク シンアミド 塩酸塩

(1) 2-フルオロニトロベンゼン(1.1 g, 10 mmol), p-ヒドロキシフェニル酢酸 メチルエステル(1.7 g, 10 mmol) と炭酸カリウム(1.4 g, 10 mmol)の混合物を140℃で1時間撹拌した。 反応混合物を酢酸エチルで希釈して水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 波圧下に濃縮して、4-(2-ニトロフェノキシ)フェニル酢酸メチルエステル(2.78 g, 96.9 %)の油状物を得た。

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 3.67 (2H, s), 3.70 (3H, s), 6.99 (2 H, d, J=8.0Hz), 7.02 (1H, d, J=8.0Hz), 7.19 (1H, t, J=8.0Hz), 7.28 (2H, d, J=8.4Hz), 7.50 (1H, t, J=8.0Hz), 7.94 (1H, d, J=8.0Hz).

(2) 4-(2-ニトロフェノキシ)フェニル酢酸 メチルエステル(2.7 g, 9.3 mmol)のテトラヒドロフラン(50 ml)と 20メタノール(150 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(41.7 ml, 41.7 mmol)を添加した。得られた混合物を40℃で1時間撹拌した。反応液に水と硫酸水素化カリウム(5.68 g, 41.7 mmol)を加えて、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、得られた固体を酢酸エチルーヘキサンから再結晶することにより 4-(2-ニトロフェノキシ)フェニル酢酸 (1.83 g, 71.8 %)の結晶を得た。融点 109-111℃

元素分析値 Ci, Hi, NOs として

理論値: C, 61.54; H, 4.06; N, 5.13.

実測値: C, 61. 54; H, 4. 08; N, 5. 03.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 62 (2H, s), 7. 01 (2H, d, J=8. 8H z), 7. 04 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 20 (1H, t, J=8. 2Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 50 (1H, t, J=8. 2Hz), 7. 92 (1H, d, J=8. 2Hz).

【0093】(3) [4-(2-ニトロフェノキシ)フェニル]酢酸(0.42 g, 1.5 mmol)のtert-ブタノール(4 ml)溶液にジフェニルホスホリルアジド(0.398 ml, 1.85 mmol)を添加した。反応混合物を室温で撹拌した後、90℃で2時間撹拌した,反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、1規定 水酸化ナトリウム水溶液、水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した後、酢酸エチルーヘキサンから再結晶して[4-(2-ニトロフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(0.128 g, 24.2 %)の結晶を得た。融点 89-90℃

元素分析値 C<sub>1</sub> <sub>8</sub> H<sub>2</sub> ON<sub>2</sub> O<sub>5</sub> として

理論値: C, 62. 78; H, 5. 85; N, 8. 13.

実測值: C, 62. 71; H, 5. 77; N, 8. 43.

ル(1.13 g, 86.9 %)の油状物を得た。

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1. 47 (9H, s), 4. 30 (2H, d, J=6. 4H z), 4. 85 (1H, bs), 6. 98-7. 03 (3H, m), 7. 20 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 30 (2H, t, J=8.6Hz), 7. 50 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 95 (1H, d, J=7.6Hz).

96

(4) [4-(2-ニトロフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(1.43 g, 4.15 mmol)のエタノール(20 ml)溶液に10% 炭素担持パラジウム(0.2 g)を添加した。得られた混合物を常温常圧条件下に水素添加した。
 10 触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。[4-(2-アミノフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステ

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.45(9H, s), 3.78(2H, bs), 4.25(2 H, d, J=5.8Hz), 4.84(1H, bs), 6.66-7.35(8H, m).

【0094】(5) [4-(2-アミノフェノキシ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(2.10 g, 6.66 mmol), 4-フェニルベンズアルデヒド(1.21 g, 6.66 mmol), 酢酸(0.458ml)とエタノール(30 ml)の混合液を室温で30分間撹拌した後、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(1.8 g, 10 mmol)を添加した。60℃で1時間撹拌した後、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(1.8 g, 10 mmol)を変加して、60℃で1時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して[4-[2-(4-ピフェニルメチルアミノ)フェノキシ]ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(0.488 g, 15.3 %)の結晶を得た。融点 138-140℃

 $^{1} \mbox{H-NMR (CDC1, )} \ \delta: \ 1.46 \ (9\mbox{H, s)}, \ 4.27 \ (2\mbox{H, d, J=5.8H} \ 30 \ \ z), \ 4.42 \ (2\mbox{H, d, J=5.8Hz}), \ 4.65 \ (1\mbox{H, t, J=5.8Hz}), \ 4.80 \ (1\mbox{H, bs}), \ 6.62 \ -7.60 \ (17\mbox{H, m}).$ 

(6) [4-[2-(4-ビフェニルメチルアミノ)フェノキシ]ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(0.411 g, 0.855 mmol)の酢酸エチル(5 ml)溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(5.14 ml. 5.14 mmol)とエチルスクシニルクロリド(0.357 g, 2.17 mmol)を添加した。室温で1時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した,抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した,減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ピフェニルメチル)-N-[2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]スクシンアミド酸 エチルエステル(0.426 g, 81.9 %)の油状物を得た。

 $^{1} H-NMR (CDC1,) \delta: 1.28 (3H, t, J=7.0Hz), 1.47 (9H, s), 2.46-2.76 (4H, m), 4.13 (2H, q, J=7.0Hz), 4.23 (2H, d, J=6.6Hz), 4.78 (1H, d, J=14.2Hz), 4.80 (1H, bs), 5.04 (1H, d, J=14.2Hz), 6.73-7.55 (17H, m).$ 

【0095】(7) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェ 50 ニル]スクシンアミド酸 エチルエステル(0.37 g, 0.61

8.00 分 (A 液/ B 液 = 90 / 10) 0), 注入量: 2 μ1、 流速: 0.5 ml / min

検出法: UV 220 nm

下記実施例においてマススペクトル(MASS)は以下の条 件により測定した。

測定機器:マイクロマス社 プラットホーム II イオン化法: 大気圧化学イオン化法 (Atomosperic Pr essure Chemical Ionization: APCI)

## 【0098】実施例16

10 1N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ルーN'-ベンジルスクシンアミド トリフルオロ酢酸塩 1) p-ニトロフェノキシカルボニルワング p-ヒドロキシメチルフェノキシメチルポリスチレン(以 下 ワング と略す) (ポリマーラボラトリーズ社、 250-300 μm、1.7 mmol / g) (1.00 g, 1.7 mmol)をジクロ ロメタン (15 ml) とピリジン (1.65 ml) の混合溶液に 懸濁後、p-ニトロフェニルクロロホルメート(1.03 g. 5.11 mmol) および N, N-ジイソプロピルエチルアミン (0.86 ml, 5.11 mmol) を添加した。これらの混合物を 20 室温で20 時間撹拌後、溶媒をろ去した。得られた樹脂 を N,N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、 メタノールでそれぞれ3回ずつ洗浄後、減圧下乾燥して p-ニトロフェノキシカルボニルワング (1.44 g) を得

元素分析実測値: N, 1.77 より樹脂1g 当たりの担持 量 1.26 mmol/g を求めた。

IR (KBr): 1767 cm<sup>-1</sup>

2) 3-(2-ニトロフェノキシ)ベンジルカルバミン酸 ワ ングエステル

mol) 、3-(2-ニトロフェノキシ)ベンジルアミン (1.16 g, 4.75 mmol)、N, N-ジイソプロピルエチルアミン (0. 8 ml, 4.75 mmol)、 N, N-ジメチルホルムアミド (10 m 1) の混合物を室温で 67 時間撹拌後、溶媒をろ去し た。得られた樹脂を N, N-ジメチルホルムアミド、テト ラヒドロフラン、メタノールでそれぞれ3回ずつ洗浄 後、減圧下乾燥して3-(2-ニトロフェノキシ)ベンジルカ ルバミン酸 ワングエステル (1.5 g)を得た。得られた 3-(2-ニトロフェノキシ)ベンジルカルバミン酸 ワング 40 エステル (5 beads)をトリフルオロ酢酸-ジクロロメタ ン (3:1, 50 μ1) で処理して樹脂から3-(2-ニトロフェ ノキシ)ベンジルアミンを切り出し、HPLC 分析を行っ た。

HPLC 分析 (220 nm): 純度 92 % (保持時間: 2.271 分)

【0099】3) 3-(2-アミノフェノキシ)ベンジルカル バミン酸 ワングエステル

3-(2-ニトロフェノキシ)ベンジルカルバミン酸 ワング エステル (1.3 g, 1.4mmol) を 2 M 塩化すず (II) N, 液/B液=5/95), 5.51分(A液/B液=90/1 50 N-ジメチルホルムアミド溶液(20 ml)に懸濁して 14

mmol)のテトラヒドロフラン(4 ml)とメタノール(12 ml) の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(2.71 ml, 2.71 mmol)を添加した、得られた混合物を60℃で2時間撹拌 した。反応液に水と硫酸水素カリウム(0.37 g, 2.7 mmo 1)を加えて、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗し た後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し て、N-(4-ピフェニルメチル)-N-[2-[4-(tert-ブトキシ カルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]スクシ ンアミド酸 (0.35 g, 99.4 %)の非結晶性固体を得た。  $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.46 (9H, s), 2.46-2.71 (4H, m), 4. 22 (2H, d, J=5.6Hz), 4.78 (1H, d, J=14.6Hz), 4.82 (1H, bs), 5.05(1H, d, J=14.6Hz), 6.71-7.55(17H, m). (8) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[4-(tert-ブトキシ カルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]スクシ ンアミド酸(0.25 g, 0.43mmol), 2-フルオロベンジルア ミン(0.0542 ml, 0.474 mmol), シアノリン酸ジエチル (0.0774 ml, 0.517mmol), トリエチルアミン(0.0721 ml, 0.517 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(3 ml)の混合 物を室温で12時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エ チルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(4-ビフェ ニルメチル)-N-[2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ メチル)フェノキシ]フェニル]-N'-(2-フルオロベンジ ル) スクシンアミド(50 mg, 17 %) の非結晶性固体を得た  $^{1}H-NMR(CDCl_{3})$   $\delta: 1.45(9H, s), 2.47-2.62(4H, m),$ 4. 21 (2H, d, J=5. 8Hz), 4. 46 (2H, d, J=6. 0Hz), 4. 75 (1 H, d, J=14.4Hz), 4.85(1H, bs), 5.01(1H, d, J=14.4H z), 6.71-7.54(22H, m).

【0096】(9) N-(4-ビフェニルメチル)-N-[2-[4-(te 30 p-ニトロフェノキシカルボニルレジン (1.35 g, 1.70 m rt-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェ ニル]-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド(50 mg, 0.073mmol)の2規定 塩酸 酢酸エチル溶液(2 ml)を室温 で1時間撹拌した, 反応液を減圧下濃縮してN-[2-(4-ア ミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-ビフェニルメチ ル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド 塩酸塩(2 3 mg, 45 %)の非結晶性固体を得た。

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.06-2.30 (4H, m), 3.75-3.83 (3H, m), 4.08(2H, d, J=6.0Hz), 4.30(1H, d, J=15.0Hz), 4. 90 (1H, d, J=15. 0Hz), 6. 63-7. 42 (21H, m), 8. 20 (3H,

【0097】下記実施例において HPLC は以下の条件に より測定した。

測定機器: 島津製作所 LC-10Avp システム

カラム: CAPCELL PAK C18UG120, S-3  $\mu$ m, 2.0 X 50 m m溶媒: A 液; 0.1% トリフルオロ酢酸 含有水、B 液; 0.1% トリフルオロ酢酸含有アセトニトリル グラジエントサイクル: 0.00 分(A 液/B 液 = 90 /

10), 4.00 分 (A 液/B 液 = 5 / 95), 5.50 分 (A

- 100 H1. HPLC分析 およびマス

時間撹拌した。溶媒をろ去し、得られた樹脂を N,N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、メタノールでそれぞれ3回ずつ洗浄後、減圧下乾燥して3-(2-Tミノフェノキシ)ベンジルカルバミン酸 ワングエステル(1.4~g)を得た。得られた3-(2-Tミノフェノキシ)ベンジルカルバミン酸 ワングエステル (5~beads)をトリフルオロ酢酸-ジクロロメタン  $(3:1,~50~\mu~1)$  で処理して樹脂から3-(2-Tミノフェノキシ)ベンジルアミンを切り出し、HPLC分析を行った。HPLC分析(220~nm): 純度 94~% (保持時間: 0.642~分)

4) 3-(2-ベンジルアミノフェノキシ)ベンジルカルバミン酸 ワングエステル

3-(2-アミノフェノキシ)ベンジルカルバミン酸 ワング エステル (100 mg, 0.11 mmol) を 1% 酢酸含有N, N-ジメ チルホルムアミド溶液 (3 ml) に懸濁後、ベンズアルデ ヒド (0.56 ml, 5.5 mmol) 添加して室温で1時間撹拌し た。さらに、シアノ水索化ホウ素ナトリウム (346 mg, 55 mmol) を添加し、室温で 15 時間撹拌した。溶媒を ろ去し、得られた樹脂を1% 酢酸含有N, N-ジメチルホル ムアミド、テトラヒドロフラン、メタノールでそれぞれ 20 3回ずつ洗浄後、減圧下乾燥して3-(2-ベンジルアミノ フェノキシ)ベンジルカルバミン酸 ワングエステル(10 0 mg) を得た。得られた3-(2-ベンジルアミノフェノキ シ)ベンジルカルバミン酸 ワングエステル (5 beads) をトリフルオロ酢酸-ジクロロメタン (3:1, 50μ1) で 処理して樹脂から3-(2-ベンジルアミノフェノキシ)ベン ジルアミンを切り出し、HPLC分析 およびマススペクト ル測定を行った。

HPLC 分析 (220 nm): 純度 93 % (保持時間: 2.772分)

MASS (APCI ): 303 (M-1)

【0100】5) N-ベンジル-N-[2-(3-ワングカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニルスクシンアミド酸エチルエステル

3-(2-ベンジルアミノフェノキシ)ベンジルカルバミン酸 ワングエステル(200 mg, 0.22 mmol)、エチルスクシ ニルクロリド (362 mg, 2.2 mmol)、ピリジン (348 mg, 4.4 mmol)、 N, N-ジメチルホルムアミド (3 ml) の混 合物を室温で 15 時間撹拌した。溶媒をろ去し、得られ た樹脂をN,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルホ ルムアミド-水 (1:1) 混合溶液、 N, N-ジメチルホルム アミド、テトラヒドロフラン、メタノールでそれぞれ3 回ずつ洗浄後、減圧下乾燥してN-ベンジル-N-[2-(3-ワ ングカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニルスク シンアミド酸 エチルエステル (200 mg) を得た。得ら れたN-ベンジル-N-[2-(3-ワングカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]フェニルスクシンアミド酸 エチルエス テル (5 beads) をトリフルオロ酢酸-ジクロロメタン (3:1, 50 μ1) で処理して樹脂からN-ベンジル-N-[2-(3 -アミノメチル)フェノキシ]フェニルスクシンアミド酸

エチルエステルを切り出し、HPLC分析 およびマスス ペクトル測定を行った。

HPLC 分析 (220 nm): 純度 90 % (保持時間: 2.984分)

MASS  $(APCI^{\dagger})$ : 433 (M+1)

6) N-ベンジル-N-[2-(3-ワングカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]フェニルスクシンアミド酸 N-ベンジル-N-[2-(3-ワングカルボニルアミノメチル)フ ェノキシ]フェニルスクシンアミド酸 エチルエステル 10 (200 mg, 0.22 mmol)、1規定 水酸化ナトリウム水溶液 (2.2 ml, 2.2 mmol)、テトラヒドロフラン (2.2 ml) の 混合物を室温で 17 時間撹拌した。溶媒をろ去し、得ら れた樹脂をテトラヒドロフラン、テトラヒドロフラン-酢酸 (1:1) 混合溶液、テトラヒドロフラン-水 (1:1) 混合溶液、テトラヒドロフラン、メタノールでそれぞれ 3回ずつ洗浄後、減圧下乾燥してN-ベンジル-N-[2-(3-ワングカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニルス クシンアミド酸(200 mg)を得た。得られたN-ベンジル -N-[2-(3-ワングカルボニルアミノメチル)フェノキシ] フェニルスクシンアミド酸 (5 beads) をトリフルオロ 酢酸-ジクロロメタン (3:1, 50 μl) で処理して樹脂か らN-ベンジル-N-[2-(3-アミノメチル)フェノキシ]フェ ニルスクシンアミド酸を切り出し、HPLC分析およびマス

HPLC 分析 (220 nm): 純度 92 % (保持時間: 2.623分)

MASS (APCI'): 405 (M+1)

スペクトル測定を行った。

【0101】7) N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジル-N'-ベンジルスクシンアミド トリ30 フルオロ酢酸塩

N-ベンジル-N-[2-(3-ワングカルボニルアミノメチル)フ ェノキシ]フェニルスクシンアミド酸(100 mg)、ベンジ ルアミン(0.12 ml, 1.1 mmol)、BOP 試薬 (487mg, 1.1 mmol)、N, N-ジイソプロピルエチルアミン (0.19 ml, 1.1 mmol)、 N, N-ジメチルホルムアミド (1 ml) の混合 物を室温で 17 時間撹拌した。溶媒をろ去し、得られた 樹脂をN, N-ジメチルホルムアミド、 N, N-ジメチルホル ムアミド-水 (1:1) 混合溶液、 N, N-ジメチルホルムア ミド、テトラヒドロフラン、メタノールでそれぞれ3回 40 ずつ洗浄後、減圧下乾燥して N-[2-(3-ワングカルボニ ルアミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジル-N'-ベンジルスクシンアミド (100mg) を得た。得られたN-[2-(3-ワングカルボニルアミノメチルフェノキシ)フェ ニル]-N-ベンジル-N'-ベンジルスクシンアミド (47 m g) をトリフルオロ酢酸-ジクロロメタン (3:1, 1 ml) で処理してN-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル] -N-ベンジル-N'-ベンジルスクシンアミド トリフルオ 口酢酸塩 (15 mg)を得た。

HPLC 分析 (220 nm): 純度 91 % (保持時間: 3.022分)

50

MASS (APCI'): 494 (M+1)

 $^{1}$  H-NMR (CDC13)  $\delta$ : 2.40-2.60 (4H, m), 3.83 (2H, s), 4. 37 (2H, d, J=5. 8Hz), 4. 55 (1H, d, J=14. 4 Hz), 5. 17 (1H, 14. 4Hz), 6. 60-6. 70 (1H, m), 6. 70-7. 30 (1 8H, m).

実施例16と同様にして以下の化合物を製造した。

## 【0102】実施例17

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ルーパー(2-フルオロベンジル)スクシンアミド トリフル

オロ酢酸塩

収量:26 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 87 % (保持時間: 3.189 分)

MASS (APCI'): 512 (M+1)

実施例18

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ル-N'-(2,6-ジフルオロベンジル)スクシンアミド トリ フルオロ酢酸塩

収量:25 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 88 % (保持時間: 3.186 20 MASS (APCI'): 520 (M+1) 分)

MASS (APCI'): 530 (M+1)

### 【0103】実施例19

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ル-N'-(3,4-ジフルオロベンジル)スクシンアミド トリ フルオロ酢酸

塩収量:25 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 89 % (保持時間: 3.261 分)

MASS (APCI'): 530 (M+1)

実施例20

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ル-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:25 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 86 % (保持時間: 3.369 分)

MASS (APCI'): 562 (M+1)

【0104】実施例21

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ 40 ルオロ酢酸塩 ル-N'-(4-メトキシベンジル)スクシンアミド トリフル オロ酢酸塩

収量: 23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 86 % (保持時間: 3.160 分)

MASS (APCI'): 524 (M+1)

実施例22

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ルーN'-[2-(2,4-ジクロロフェネチル)]スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:28 mg

(保持時間: 3.490 HPLC 分析 (220 nm): 純度 86 % 分)

102

MASS (APCI'): 576 (M+1), 578 (M+3)

【0105】実施例23

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ル-N'-(1-ナフチルメチル)スクシンアミド トリフルオ 口酢酸塩

収量: 26 mg

10 HPLC 分析 (220 nm): 純度 88 % (保持時間: 3,374 分)

MASS  $(APCI^{\dagger})$ : 544 (M+1)

実施例24

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ル-N'-(1-インダニル)スクシンアミド トリフルオロ酢

酸塩

収量: 25 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 81 % (保持時間: 3,296 分)

【0106】実施例25

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ル-N'-(3-ピリジルメチル)スクシンアミド トリフルオ 口酢酸塩

収量:28 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 84 % (保持時間: 2.497 分)

MASS (APCI'): 495 (M+1)

実施例26

30 N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ルーパー(1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリノ)スクシンア ミド トリフルオロ酢酸塩

収量:23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 79 % (保持時間: 3.309 分)

MASS (APCI'): 520 (M+1)

【0107】実施例27

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ルーパー(4-フェニルピペラジノ)スクシンアミド トリフ

収量:28 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 85 % (保持時間: 3.011 分)

MASS (APCI'): 549 (M+1)

実施例28

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-ベンジ ルーN'-[2-(1-ピロリジノエチル)]スクシンアミド トリ フルオロ酢酸塩

収量:27 mg

50 HPLC 分析 (220 nm): 純度 71 % (保持時間: 3.548 分)

MASS (APCI'): 501 (M+1)

【0108】実施例29

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ ノキシベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンア ミド トリフルオロ酢酸塩

収量:8.7 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.74

MASS (APCI'): 604 (M+1)

実施例30

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ ノキシベンジル)-N'-(2,6-ジフルオロベンジル)スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:7.9 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.73 6分)

MASS (APCI'): 622 (M+1)

【0109】実施例31

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ 20 ド トリフルオロ酢酸塩 ノキシベンジル)-N'-(3,4-ジフルオロベンジル)スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:8.8 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.77 8分)

MASS (APCI'): 604 (M+1)

実施例32

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ ノキシベンジル)-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.864 分)

MASS (APCI'): 654 (M+1)

【0110】実施例33

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ ノキシベンジル)-N'-(2-メトキシベンジル)スクシンア ミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 4.6 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.15 40 MASS (APCI ): 641 (M+1) 4分)

MASS (APCI'): 616 (M+1)

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ ノキシベンジル)-パ-[2-(2, 4-ジクロロフェネチル)]ス クシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:10 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.36 7分)

MASS (APCI'): 668 (M+1), 670 (M+3)

【0111】 実施例35

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ ノキシベンジル)-N'-(1-ナフチルメチル)スクシンアミ ド トリフルオロ酢酸塩

104

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.87 3分)

MASS (APCI'): 636 (M+1)

実施例36

10 N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ ノキシベンジル)-N'-(1-インダニル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:10 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.813 分)

MASS (APCI'): 612 (M+1)

【0112】実施例37

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ ノキシベンジル)-N'-(2-ピリジルメチル)スクシンアミ

収量:7.1 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.147 分)

MASS (APCI $^{\cdot}$ ): 587 (M+1)

実施例38

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ ノキシベンジル)-N'-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリ ノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:9.1 mg

30 HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 3.392 分)

MASS (APCI'): 612 (M+1)

【0113】 実施例39

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N -(4-フェノキシベンジル)-N'-(4-フェニルピペラジノ) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収盘:7.8 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.824 分)

実施例40

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-フェ ノキシベンジル)-N'-[2-(1-ピロリジノエチル)]スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:6.5 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 3.175 分)

MASS (APCI'): 593 (M+1)

【0114】 実施例41

50 N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-tert

-ブチルベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンア ミド トリフルオロ酢酸塩

収量:21 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 77 % (保持時間: 3.596 分)

MASS (APCI'): 568 (M+1)

実施例42

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-tert -ブチルベンジル)-N'-(2,6-ジフルオロベンジル)スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:24 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 80 % (保持時間: 3.601 分)

MASS (APCI $^{\cdot}$ ): 586 (M+1)

【0115】実施例43

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-tert -ブチルベンジル)-N'-(3,4-ジフルオロベンジル)スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 21 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 72 % (保持時間: 3.640 20 実施例50 分)

MASS (APCI'): 586 (M+1)

実施例44

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-tert -プチルベンジル)-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 82 % (保持時間: 3,739 分)

【0116】実施例45

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-tert -ブチルベンジル)-N'-(4-メトキシベンジル)スクシンア ミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 20 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 75 % (保持時間: 3.568 分)

MASS  $(APCI^{\dagger})$ : 580 (M+1)

実施例46

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-tert -ブチルベンジル)-N'-[2-(2,4-ジクロロフェネチル)]ス 40 収量:7.4 mg クシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 85 % (保持時間: 3.868 分)

MASS (APCI'): 632 (M+1), 634 (M+3)

【0117】実施例47

 $N-[2-(3-r \le 1) \le F + (4-tert)] = N-[2-(3-r \le 1) \le N-[2-$ -ブチルベンジル)-N'-(1-ナフチルメチル)スクシンアミ ド トリフルオロ酢酸塩

収量:22 mg

106

HPLC 分析 (220 nm): 純度 86 % (保持時間: 3.741 分)

MASS (APCI'): 600 (M+1)

実施例48

N- [2- (3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N -(4-tert-ブチルベンジル)-N'-(1-インダニル)スクシン アミド トリフルオロ酢酸塩

収量:22 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 71 % (保持時間: 3.688 10 分)

MASS  $(APCI^{\circ})$ : 576 (M+1)

【0118】実施例49

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-tert -プチルベンジル)-N'-(3-ピリジルメチル)スクシンアミ ド トリフルオロ酢酸塩

収量:24 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 78 % (保持時間: 2.963 分)

MASS (APCI'): 551 (M+1)

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-tert -ブチルベンジル) -N' - (1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノ リノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:22 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 72 % (保持時間: 3.694 分)

MASS  $(APCI^{+}): 576 (M+1)$ 

【0119】実施例51

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-tert 30 -ブチルベンジル)-N'-(4-フェニルピペラジノ)スクシン アミド トリフルオロ酢酸塩

収量:25 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 81 % (保持時間: 3.436 分)

MASS (APCI $^{\cdot}$ ): 605 (M+1)

実施例52

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-tert -ブチルベンジル)-N'-[2-(1-ピロリジノエチル)]スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.004 分)

MASS  $(APCI^{\circ})$ : 557 (M+1)

【0120】実施例53

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフ チルメチル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 19 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 80 % (保持時間: 3.388

分) 50

MASS (APCI'): 562 (M+1)

実施例54

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフ チルメチル)-N-(2,6-ジフルオロベンジル)スクシンア ミド トリフルオロ酢酸塩

収量:20 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 80 % (保持時間: 3.390分)

MASS (APCI'): 580 (M+1)

【0121】実施例55

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフチルメチル)-N'-(3,4-ジフルオロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:20 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 77 % (保持時間: 3.445分)

MASS (APCI $^{\cdot}$ ): 580 (M+1)

実施例56

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフチルメチル)-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:21 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 74 % (保持時間: 3.544 分)

MASS (APCI'): 612 (M+1)

【0122】実施例57

N- [2- (3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフチルメチル)-N'-(4-メトキシベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:19 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 80 % (保持時間: 3.357分)

MASS (APCI'): 574 (M+1)

実施例58

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフチルメチル)-N'-[2-(2,4-ジクロロフェネチル)]スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:21 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 79 % (保持時間: 3.662分)

MASS (APCI'): 626 (M+1), 628 (M+3)

【0123】実施例59

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフ チルメチル)-N'-(1-ナフチルメチル)スクシンアミド

トリフルオロ酢酸塩

収量:21 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 76 % (保持時間: 3.554 分)

MASS (APCI'): 594 (M+1)

実施例60

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフ チルメチル)-N'-(1-インダニル)スクシンアミド トリ

108

フルオロ酢酸塩

収量:21 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 76 % (保持時間: 3.481分)

MASS (APCI'): 570 (M+1)

【0124】実施例61

トリフルオロ酢酸塩

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフ 10 チルメチル)-N'-(3-ピリジルメチル)スクシンアミド

収量:25 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 76 % (保持時間: 2.723 公)

MASS (APCI'): 587 (M+1)

実施例62

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフ チルメチル)-N'-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリノ) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

20 収量:23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 73 % (保持時間: 3.494分)

MASS (APCI'): 570 (M+1)

【0125】実施例63

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフ チルメチル)-N'-(4-フェニルピペラジノ)スクシンアミ ド トリフルオロ酢酸塩

収量:26 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 68 % (保持時間: 3.209分)

MASS (APCI'): 599 (M+1)

実施例64

30

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(1-ナフ チルメチル)-N'-[2-(1-ピロリジノエチル)]スクシンア ミド トリフルオロ酢酸塩

収量:24 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 68 % (保持時間: 2.763 分)

MASS (APCI'): 551 (M+1)

40 【0126】実施例65

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセトアミドベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:29 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 76 % (保持時間: 2.899分)

MASS (APCI'): 569 (M+1)

実施例66

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセ 50 トアミドベンジル)-N'-(2,6-ジフルオロベンジル)スク

109

シンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:30 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 75 % (保持時間: 2.903分)

MASS (APCI $^{\circ}$ ): 587 (M+1)

# 【0127】実施例67

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセトアミドベンジル)-N'-(3, 4-ジフルオロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 29 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 76 % (保持時間: 2.976分)

MASS (APCI'): 587 (M+1)

実施例68

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセトアミドベンジル)-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:29 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 75 % (保持時間: 3.100分)

MASS (APCI'): 619 (M+1)

## 【0128】実施例69

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセトアミドベンジル)-N'-(4-メトキシベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:25 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 75 % (保持時間: 2.865分)

MASS (APCI'): 581 (M+1)

実施例70

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセトアミドベンジル)-N'-[2-(2,4-ジクロロフェネチル)] スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:30 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 82 % (保持時間: 3.229分)

MASS (APCI'): 633 (M+1), 635 (M+3)

# 【0129】実施例71

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセトアミドベンジル)-N'-(1-ナフチルメチル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:29 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 79 % (保持時間: 3.106分)

MASS  $(APCI^{\cdot})$ : 601 (M+1)

実施例72

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセトアミドベンジル)-N'-(1-インダニル)スクシンアミドトリフルオロ酢酸塩

トップルタ 中間日

収量:21 mg

110

HPLC 分析 (220 nm): 純度 77 % (保持時間: 3.004分)

MASS (APCI'): 576 (M+1)

【0130】 実施例73

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセトアミドベンジル)-N'-(3-ピリジルメチル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:28 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 83 % (保持時間: 2.237分)

MASS (APCI'): 552 (M+1)

実施例74

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセトアミドベンジル)-N'-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:27 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 74 % (保持時間: 3.028分)

MASS (APCI'): 577 (M+1)

## 20 【0131】 実施例75

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセトアミドベンジル)-N'-(4-フェニルピペラジノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:32 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 78 % (保持時間: 2.723 分)

MASS (APCI'): 606 (M+1)

実施例76

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-アセ 30 トアミドベンジル)-N'-[2-(1-ピロリジノエチル)]スク シンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:29 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 74 % (保持時間: 2.283分)

MASS (APCI'): 558 (M+1)

# 【0132】実施例77

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

40 収量:9.5 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.297分)

MASS (APCI'): 537 (M+1)

実施例78

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-(2,6-ジフルオロベンジル)スクシンア ミド トリフルオロ酢酸塩

収量:12 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.297

50 分)

MASS (APCI'): 555 (M+1)

### 【0133】実施例79

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-(3, 4-ジフルオロベンジル)スクシンア ミド トリフルオロ酢酸塩

収量:7.6 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.36 0 分)

MASS (APCI'): 555 (M+1)

実施例80

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル)スク シンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:12 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 91 % (保持時間: 3.481分)

MASS (APCI'): 587 (M+1)

# 【0134】実施例81

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-(2-メトキシベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:8.5 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.355 分)

MASS (APCI'): 549 (M+1)

実施例82

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-[2-(2,4-ジクロロフェネチル)]スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 97 % (保持時間: 3.614 分)

MASS (APCI'): 601 (M+1), 603 (M+3)

# 【0135】実施例83

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-(1-ナフチルメチル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 93 % (保持時間: 3.500分)

MASS  $(APCI^{+}): 569 (M+1)$ 

実施例84

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-(1-インダニル)スクシンアミド トリ フルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.41 2 分)

MASS (APCI'): 545 (M+1)

【0136】実施例85

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-(2-ピリジルメチル)スクシンアミド

112

トリフルオロ酢酸塩

収量:8.8 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 2.66 4 分)

MASS (APCI $^{\cdot}$ ): 520 (M+1)

実施例86

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア 10 ノベンジル)-N'-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリノ) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.438分)

MASS  $(APCI^{*}): 545 (M+1)$ 

#### 【0137】実施例87

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-(4-フェニルピペラジノ)スクシンアミ ド トリフルオロ酢酸塩

20 収量:12 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.16 3 分)

MASS (APCI'): 574 (M+1)

実施例88

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-シア ノベンジル)-N'-[2-(1-ピロリジノエチル)]スクシンア ミド トリフルオロ酢酸塩

収量:8.7 mg

30

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 2.682分)

MASS (APCI'): 525 (M+1)

# 【0138】実施例89

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3,4,5-トリメトキシベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:9.0 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 3.331分)

MASS (APCI): 601 (M+1)

40 実施例90

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3, 4, 5-トリメトキシベンジル)-N'-(2, 6-ジフルオロベンジル) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:10 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 3.329分)

MASS (APCI $^{\cdot}$ ): 620 (M+1)

# 【0139】実施例91

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3, 4, 5-50 トリメトキシベンジル)-N'-(3, 4-ジフルオロベンジル)

113

スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 97 % (保持時間: 3.369分)

MASS (APCI'): 620 (M+1)

実施例92

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3, 4, 5-トリメトキシベンジル)-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 8.7 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.509分)

MASS  $(APCI^{+}): 652 (M+1)$ 

【0140】実施例93

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3, 4, 5-トリメトキシベンジル)-N'-(2-メトキシベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 3.9 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 3.359分)

MASS  $(APCI^{\dagger})$ : 614 (M+1)

実施例94

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3, 4, 5-トリメトキシベンジル)-N'-[2-(2, 4-ジクロロフェネチル)]スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:9.6 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 3.629 分)

MASS (APCI'): 666 (M+1), 668 (M+3)

【0141】実施例95

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3, 4, 5-トリメトキシベンジル)-N'-(1-ナフチルメチル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 96 % (保持時間: 3.511分)

MASS (APCI'): 634 (M+1)

実施例96

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3, 4, 5-トリメトキシベンジル)-N'-(1-インダニル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 6.4 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 97 % (保持時間: 3.397分)

MASS  $(APCI^{+}): 610 (M+1)$ 

【0142】実施例97

N- [2- (3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3,4,5-トリメトキシベンジル)-N'-(2-ピリジルメチル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:5.5 mg

114

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 2.666分)

MASS (APCI'): 585 (M+1)

実施例98

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3, 4, 5-トリメトキシベンジル)-N'-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 5.9 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 94 % (保持時間: 3.421分)

MASS  $(APCI^{\dagger})$ : 610 (M+1)

【0143】実施例99

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3,4,5-トリメトキシベンジル)-N'-(4-フェニルピペラジノ)ス クシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:7.3 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.15 2 分)

MASS (APCI'): 639 (M+1)

20 実施例100

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(3,4,5-トリメトキシベンジル)-N'-[2-(1-ピロリジノエチル)] スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:5.1 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 2.721分)

MASS (APCI'): 591 (M+1)

【0144】実施例101

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ) フェニル]-N-(2-フル 30 オレニルメチル)-N'-(2-フルオロペンジル) スクシンアミド ト リフルオロ酢酸塩

収量:9.5 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.774分)

MASS (APCI'): 600 (M+1)

実施例102

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フルオレニルメチル)-N'-(2,6-ジフルオロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

40 収量:10 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.775分)

MASS (APCI'): 618 (M+1)

【0145】実施例103

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フルオレニルメチル)-N'-(3, 4-ジフルオロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.88

50 2分)

MASS (APCI'): 618 (M+1)

実施例104

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フルオレニルメチル)-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:12 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.902分)

MASS (APCI'): 650 (M+1)

【0146】実施例105

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フルオレニルメチル)-N'-(2-メトキシベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:8.0 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.794分)

MASS (APCI'): 612 (M+1)

実施例106

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フルオレニルメチル)-N'-[2-(2,4-ジクロロフェネチル)]スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:13 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 4.011分)

MASS (APCI'): 664 (M+1), 666 (M+3)

【0147】実施例107

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フルオレニルメチル)-N'-(1-ナフチルメチル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:8.6 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.916分)

MASS (APCI'): 632 (M+1)

実施例108

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フルオレニルメチル)-N'-(1-インダニル)スクシンアミドトリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.85 8 分)

MASS (APCI'): 608 (M+1)

【0148】実施例109

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フルオレニルメチル)-N'-(2-ピリジルメチル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:13 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.17 6 分)

MASS (APCI'): 583 (M+1)

実施例110

116

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フルオレニルメチル)-N'-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 97 % (保持時間: 3.867分)

MASS (APCI'): 608 (M+1)

【0149】実施例111

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フル 10 オレニルメチル)-N'-(4-フェニルピペラジノ)スクシン アミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 96 % (保持時間: 3.610 分)

MASS (APCI'): 637 (M+1)

実施例112

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(2-フルオレニルメチル)-N'-[2-(1-ピロリジノエチル)]スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

20 収量:13 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.17 9 分)

MASS (APCI'): 589 (M+1)1

【0150】実施例113

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-メチルフェニル)ベンジル]-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

N-(4-プロモベンジル)-N-[2-(3-ワングカルボニルアミ ノメチル)フェノキシ]-バー(2-フルオロベンジル)スクシ 30 ンアミド酸 (50 mg) の DMF (4 ml) 懸濁液に2-メチル フェニルボロン酸 (55 mg)、テトラキス(トリフェニル フォスフィン)パラジウム(0)(6.3 mg)、2M 炭酸ナトリ ウム水溶液 (0.28 ml) を加えた。混合物を80-Cで 22 時間撹拌した。溶媒をろ去し、得られた樹脂をN, N-ジメ チルホルムアミド、 N, N-ジメチルホルムアミド-水 (1: 1) 混合溶液、 N. N-ジメチルホルムアミド、テトラヒド ロフラン、メタノールでそれぞれ3回ずつ洗浄後、減圧 下乾燥して N-[2-(3-ワングカルボニルアミノメチルフ ェノキシ)フェニル]-N-(4-(2'-メチルフュニル)ベンジル)-N'-40 (2-フルオロベンジル)スクシンアミドを得た。得られた 樹脂をトリフルオロ酢酸-ジクロロメタン (3:1, 1 ml) で処理してN-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル] -N-[4-(2'-メチルフェニル)ベンジル]-N'-(2-フルオロ ベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩 (22 m g) を得た。

HPLC 分析 (220 nm): 純度 93 % (保持時間: 4.346分)

MASS (APCI'): 602 (M+1)

 $^1\,H\text{-NMR}\,\text{(CDCl}_3\,\text{)}$  d: 2.22 (3H, s), 2.30–2.40 (4H,m),

50 4.03 (2H, s), 4.21 (2H, t, J=6.6 Hz), 4.41 (1H, d,

117

J=14.2 Hz), 5.31 (1H, d, J=14.2 Hz), 6.90-7.40 (20) H, m)

実施例113と同様にして以下の化合物を製造した。

#### 【0151】実施例 114

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-メチルフェニル)ベンジル]-パ-(2-トリフルオロメチル ベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 83 % (保持時間: 4.449 分)

MASS (APCI'): 652 (M+1)

<sup>1</sup> H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) d: 2.22 (3H, s), 2.30-2.55 (4H, m), 4.02 (2H, s), 4.34 (2H, m), 4.39 (1H, d, J=14.6 H z), 5.32 (1H, d, J=14.6 Hz), 6.85-7.70 (20H, m) 実施例 115

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-メチルフェニル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)スクシン アミド トリフルオロ酢酸塩

収量:24 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 88 % (保持時間: 4.422 20 MASS (APCI ): 655 (M+1) 分)

MASS (APCI'): 610 (M+1)

# 【0152】実施例 116

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-メチルフェニル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラジノ) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 28 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 81 % (保持時間: 3.423 分)

MASS (APCI'): 639 (M+1)

実施例 117

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-メチルフェニル)ベンジル]-N'-(1,2,3,4-テトラヒドロ イソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩 収量: 23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 84 % (保持時間: 3.696 分)

MASS (APCI'): 610 (M+1)

# 【0153】実施例 118

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'- 40 ル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩 メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(2-フルオロベンジル) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 1.8 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 4.220 分)

MASS (APCI'): 618 (M+1)

実施例 119

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(2-トリフルオロメチ ルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 3.1 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 4.348 分)

MASS (APCI'): 668 (M+1)

## 【0154】実施例 120

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-メトキシフェニル) ベンジル]-パ-(1-インダニル) スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 3.3 mg

10 HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 4.30 5分)

MASS (APCI'): 626 (M+1)

実施例 121

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラジ ノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:4.1 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 85 % (保持時間: 3.597 分)

#### 【0155】実施例 122

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(1, 2, 3, 4-テトラヒド ロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 3.3 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 89 % (保持時間: 3.329 分)

MASS (APCI'): 626 (M+1)

実施例 123

30 N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-(3'-チエニル)ベンジル)-N'-(2-フルオロベンジル)スクシン アミド トリフルオロ酢酸塩

収量:1.6 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 4.21 6分)

MASS (APCI'): 594 (M+1)

# 【0156】実施例 124

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-チエニル)ベンジル]-パ-(2-トリフルオロメチルベンジ

収量: 2.2 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 4.34 6分)

MASS (APCI'): 644 (M+1)

実施例 125

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-チエニル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)スクシンアミド

トリフルオロ酢酸塩

収量: 1.7 mg

50 HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 4.289 分)

MASS (APCI'): 602 (M+1)

【0157】 実施例 126

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-チエニル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラジノ)スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 2.1 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 92 % (保持時間: 3.268分)

MASS (APC1'): 631 (M+1)

実施例 127

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-チエニル)ベンジル]-N'-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキ ノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 2.6 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.53 9 分)

MASS (APCI'): 602 (M+1)

【0158】 実施例 128

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-(4-(ベ 20 ンプフラン-2'-イル)ベンジル)-N'-(2-フルオロベンジ ル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:1.3 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 4.408分)

MASS (APCI'): 628 (M+1)

実施例 129

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(ベンソフラン-2'-イル)ベンジル]-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩 収量: 1.0 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 4.513分)

MASS (APCI'): 678 (M+1)

【0159】実施例 130

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(ベンゾフラン-2'-イル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 1.2 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 4.479分)

MASS (APCI'): 636 (M+1)

実施例 131

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(ベンゾフラン-2'-イル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラジノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 1.6 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.528分)

MASS (APCI'): 665 (M+1)

【0160】実施例 132

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(ベンプフラン-2'-イル)ベンジル]-N'-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸 塩

120

収量:1.2 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.776分)

MASS (APCI'): 636 (M+1)

10 実施例 133

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-トリフルオロメチルフェニル)ベンジル]-N'-(2-フルオ ロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 92 % (保持時間: 4.420分)

MASS (APCI'): 656 (M+1)

【0161】実施例 134

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-い トリフルオロメチルフェニル)ベンジル]-N'-(2-トリフ ルオロメチルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ 酢酸塩

収量: 25 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 91 % (保持時間: 4.534分)

MASS (APCI'): 706 (M+1)

実施例 135

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-トリフルオロメチルフェニル)ベンジル]-N'-(1-インダ 30 ニル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:26 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 90 % (保持時間: 4.491分)

MASS (APCI'): 664 (M+1)

【0162】実施例 136

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-トリフルオロメチルフェニル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラジノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:30 mg

(保持時間: 4.479 40 HPLC 分析 (220 nm): 純度 81 % (保持時間: 3.527分)

MASS (APCI'): 693 (M+1)

実施例 137

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-トリフルオロメチルフェニル)ベンジル]-N'-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 96 % (保持時間: 3.790

50 分)

MASS (APCI'): 664 (M+1) 【0163】実施例 138

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-フルオロフェニル)ベンジル]-N'-(2-フルオロベンジル) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 93 % (保持時間: 4.293 分)

MASS (APCI'): 606 (M+1)

実施例 139

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-フルオロフェニル)ベンジル]-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 88 % (保持時間: 4.406分)

MASS (APCI'): 656 (M+1)

【0164】実施例 140

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-フルオロフェニル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)スクシ 20 ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 87 % (保持時間: 4.365分)

MASS (APCI'): 614 (M+1)

実施例 141

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-フルオロフェニル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラジノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 28 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 85 % (保持時間: 3.356分)

MASS (APCI'): 643 (M+1)

【0165】実施例 142

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-フルオロフェニル)ベンジル]-N'-(1,2,3,4-テトラヒド ロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩 収量:22 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 80 % (保持時間: 3.634分)

MASS (APCI'): 614 (M+1)

実施例 143

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(1'-ナフチル)ベンジル]-N'-(2-フルオロベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 21 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 94 % (保持時間: 4.437分)

MASS (APCI'): 638 (M+1) 【0166】実施例 144 122

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(1'-ナフチル)ベンジル]-N'-(2-トリフルオロメチルベンジ ル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:21 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 94 % (保持時間: 4.540分)

MASS (APCI'): 688 (M+1)

実施例 145

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(1'-10 ナフチル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:23 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 86 % (保持時間: 4.695分)

MASS (APCI'): 646 (M+1)

【0167】実施例 146

N- [2- (3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N -[4-(1'-ナフチル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラジ ノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

0 収量:24 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 89 % (保持時間: 3.547分)

MASS (APCI'): 675 (M+1)

実施例 147

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(1'-ナフチル)ベンジル]-N'-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキ ノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:22 mg

30

HPLC 分析 (220 nm): 純度 80 % (保持時間: 3.803分)

MASS (APCI'): 646 (M+1)

【0168】 実施例 148

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(2-フルオロベンジル) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:5.4 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.46 8 分)

MASS (APCI'): 618 (M+1)

40 実施例 149

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(2-トリフルオロメチルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:5.3 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.604分)

MASS (APCI'): 668 (M+1)

【0169】実施例 150

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-50 メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)スクシ

ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 6.7 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 89 % (保持時間: 3.562 分)

MASS (APCI'): 626 (M+1)

実施例 151

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-メトキシフェニル)ベンジル]-パ-(4-フェニルピペラジ ノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 6.4 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3,32 1分)

MASS (APCI'): 655 (M+1)

【0170】実施例 152

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(1,2,3,4-テトラヒド ロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩 収量: 8.3 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3,57 6分)

MASS (APCI'): 626 (M+1)

実施例 153

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(2-フルオロベンジル) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 1.4 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.49 6分)

MASS (APCI'): 618 (M+1)

【0171】 実施例 154

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(2-トリフルオロメチ ルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:1.7 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.63 1分)

MASS (APCI'): 668 (M+1)

実施例 155

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)スクシ 40 収量:11 mg ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:1.4 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.57 8分)

MASS (APCI'): 626 (M+1)

【0172】実施例 156

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-メトキシフェニル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラジ ノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:1.6 mg

124 HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.33

MASS (APCI'): 655 (M+1)

実施例 157

2分)

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-メトキシフェニル)ベンジル]-パ-(1, 2, 3, 4-テトラヒド ロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:1.5 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.59 10 0分)

MASS (APCI'): 626 (M+1)

【0173】 実施例 158

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-ホルミルフェニル)ベンジル]-パ-(2-フルオロベンジル) スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:13 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.47 3分)

MASS (APCI'): 616 (M+1)

20 実施例 159

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-ホルミルフェニル)ベンジル]-N'-(2-トリフルオロメチ ルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:13 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 95 % (保持時間: 3.614 分)

MASS (APCI'): 666 (M+1)

【0174】実施例 160

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-30 ホルミルフェニル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

(保持時間: 3.55 HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % 8分)

MASS (APCI'): 624 (M+1)

実施例 161

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-ホルミルフェニル)ベンジル]-パ-(4-フェニルピペラジ ノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.31 0 分)

MASS (APCI'): 653 (M+1)

【0175】実施例 162

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-ホルミルフェニル)ベンジル]-N'-(1,2,3,4-テトラヒド ロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩 収量:12 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 92 % (保持時間: 3.574 分)

50

MASS (APCI'): 624(M+1)

実施例 163

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-メチルチオフェニル)ベンジル]-パ-(2-フルオロベンジ ル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:5.2 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.621 分)

MASS (APCI'): 634 (M+1)

### 【0176】 実施例 164

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-メチルチオフェニル)ベンジル]-N'-(2-トリフルオロメ チルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 2.9 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.75 2分)

MASS (APCI'): 684 (M+1)

実施例 165

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-メチルチオフェニル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)スク 20 ジノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩 シンアミド トリフルオロ酢酸塩ル

収量:3.7 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 95 % (保持時間: 3.755 分)

MASS (APCI'): 642 (M+1)

# 【0177】 実施例 166

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-メチルチオフェニル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラ ジノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 2.7 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.462 分)

MASS (APCI'): 671 (M+1)

実施例 167

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(4'-メチルチオフェニル)ベンジル]-N'-(1,2,3,4-テトラヒ ドロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸 塩

収量: 2.8 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.742 40 分)

MASS (APCI'): 642 (M+1)

# 【0178】実施例 168

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2', 5'-ジクロロフェニル)ベンジル]-N'-(2-フルオロベンジ ル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.82 3分)

MASS (APCI'): 656 (M+1)

実施例 169

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2', 5'-ジクロロフェニル)ベンジル]-N'-(2-トリフルオロメ チルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

126

収量:11 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.96 1分)

MASS (APCI'): 706 (M+1)

【0179】実施例 170

10 N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2', 5'-ジクロロフェニル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)ス クシンアミド トリフルオロ酢酸塩ル

収量:9.1 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 98 % (保持時間: 3.910 分)

MASS (APCI'): 664 (M+1)

実施例 171

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2', 5'-ジクロロフェニル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラ

収量:9.3 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3,66 8分)

MASS (APCI'): 693 (M+1)

【0180】実施例 172

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2', 5'-ジクロロフェニル)ベンジル]-N'-(1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸 塩

30 収量:8.7 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.93 7分)

MASS (APCI'): 664 (M+1)

実施例 173

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-アセトアミドフェニル)ベンジル]-N'-(2-フルオロベン ジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:28 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 91 % (保持時間: 3.168 分)

MASS (APCI'): 645 (M+1)

【0181】 実施例 174

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-アセトアミドフェニル)ベンジル]-パ-(2-トリフルオロ メチルベンジル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 25 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 92 % (保持時間: 3.318 分)

MASS (APCI'): 695 (M+1)

50 実施例 175

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-アセトアミドフェニル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)ス クシンアミド トリフルオロ酢酸塩ル

収量:13 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.2 57分)

MASS (APCI'): 653 (M+1)

【0182】実施例 176

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-アセトアミドフェニル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペ 10 ノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩 ラジノ)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:10 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.02 0分)

MASS (APCI'): 682 (M+1)

実施例 177

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(3'-アセトアミドフェニル)ベンジル]-パ-(1, 2, 3, 4-テトラ ヒドロイソキノリノ)スクシンアミド トリフルオロ酢 酸塩

収量:20 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 88 % (保持時間: 3.289 分)

MASS (APCI'): 653 (M+1)

【0183】 実施例 178

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-チエニル) ベンジル]-N'-(2-フルオロベンジル) スクシン アミド トリフルオロ酢酸塩

収量:1.1 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 99 % (保持時間: 3.461 30 分)

MASS (APCI'): 594 (M+1)

実施例 179

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-チエニル)ベンジル]-N'-(2-トリフルオロメチルベンジ ル)スクシンアミド トルリフルオロ酢酸塩

収量:1.3 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.48 4分)

MASS (APCI'): 644 (M+1)

【0184】実施例 180

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-チエニル)ベンジル]-N'-(1-インダニル)スクシンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量:1.1 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 94 % (保持時間: 3.54 6分)

MASS (APCI'): 602 (M+1)

実施例 181

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'- 50 元素分析値 C₂, H₃, N₃ O₄ C1Fとして

チエニル)ベンジル]-N'-(4-フェニルピペラジノ)スクシ ンアミド トリフルオロ酢酸塩

収量: 2.3 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 100 % (保持時間: 3.13 8分)

128

MASS (APCI'): 631 (M+1)

【0185】実施例 182

N-[2-(3-アミノメチルフェノキシ)フェニル]-N-[4-(2'-チエニル)ベンジル]-N'-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキ

収量:1.2 mg

HPLC 分析 (220 nm): 純度 94 % (保持時間: 3.439 分)

MASS (APCI'): 602 (M+1)

実施例183

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9-オキソ-9H-フル オレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩 (1) 4-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル) 20 フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酪酸 エチルエス テル(4.6 g, 10 mmol)のテトラヒドロフラン(15ml)とエ タノール(15 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶 液(15 ml, 15 mmol)を添加した。得られた混合物を室温 で2時間撹拌した、反応液に水を加えて、 1規定 塩 酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を 水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下 濃縮して、4-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメ チル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酪酸(4.1 g, 95 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C22 H27 N2 O5 C1として

理論値: C, 60. 76; H, 6. 26; N, 6. 44.

実測値: C, 60. 84; H, 6. 30; N, 6. 39.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.44(9H, s), 1.86-1.99(2H, m), 2. 38(2H, t, J=6.8Hz), 3.19(2H, t, J=6.6Hz), 4.27(2H, s), 5.03(1H, bs), 5.45(1H, bs), 6.23(1H. bs), 6.6 3(1H, d, J=8.4Hz), 6.81-6.87(2H, m), 6.95-7.03(3H, m), 7.25(1H, t, J=7.9Hz).

(2) 4-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酪酸(3.9 g, 9 m 40 mol), 2-フルオロベンジルアミン(1.2 ml, 11 mmol), シアノリン酸ジエチル(1.5 ml, 11 mmol),トリエチルア ミン(1.5 ml, 11 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注 ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留 物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカ ルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]]アミノブチルアミド(2.8 g, 57 %)の油状物を得た。

129

理論値: C, 64. 26; H, 6. 14; N, 7. 75.

実測値: C, 64. 14; H, 6. 10; N, 7. 68.

 $^1$  H-NMR (CDCl, )  $\delta$ : 1. 42 (9H, s), 1. 86-1. 99 (2H, m), 2. 20 (2H, t, J=7. 2Hz), 3. 17 (2H, t, J=6. 6Hz), 4. 25 (2H, d, J=6. 0Hz), 4. 43 (2H, d, J=5. 8Hz), 4. 94 (1H, bs), 6. 01 (1H, bs), 6. 60 (2H, d, J=8. 8Hz), 6. 79-6. 86 (3H, m), 6. 95-7. 12 (4H, m), 7. 21-7. 33 (4H, m).

【0186】(3) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミド(0.6 g, 1.1 mm 10 ol), 9-フルオレノン-2-カルボニルクロリド(0.32 mg, 1.3 mmol)とN, N-ジメチルアセトアミド(20 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9-オキソ-9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド(0.72 g, 87 20 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C4, H3, N3 O6 5C1F·1/2H2 Oとして

理論値: C, 68. 20; H, 5. 32; N, 5. 55.

実測値: C, 68. 49; H, 5. 35; N, 5. 33.

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42 (9H, s), 1.96 (2H, m), 2.37 (2 H, m), 3.86 (1H, m), 4.01 (1H, m), 4.22 (2H, d, J=5.6 Hz), 4.50 (2H, d, J=5.4Hz), 5.20 (1H, bs), 6.58 (1H, s), 6.74 (3H, m), 6.96-7.67 (15H, m).

(4) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9-オキソ-9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド(0.59 g, 0.8 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(10 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9-オキソ-9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.35 g, 97 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 CaaHazNaO4ClzF·1/2HaOとして

理論値: C, 65.80; H, 4.80; N, 6.06.

実測値: C, 65. 89; H, 4. 89; N, 5. 84.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.84 (2H, m),

2. 30 (2H, m), 3. 47 (1H, m), 3. 80 (1H, m), 4. 00 (2H,

m), 4.31 (2H, d, J = 4.4Hz),

6. 63 (1H, s), 6. 87 (1H,

m), 7.16-7.83(16H, m), 8.52 (3H, m).

【0187】実施例184

130

N- (2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[4-(ベンゼンスルホニルアミノ)フェニル]アセチル]]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-アミノフェニル酢酸 エチルエステル(3.0 g, 17 mmol), ベンゼンスルホニルクロリド(3.0 g, 17 mmol) とN, N-ジメチルアセトアミド(30 ml)の混合物を室温で2 時間撹拌した。反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチル で抽出した。 抽出液を水,ブラインで洗浄した後、無水 硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物 のテトラヒドロフラン(50 ml)とエタノール(50 ml)の溶 液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(50 ml, 50 mmol)を 添加した。得られた混合物を60℃で1時間撹拌した。反 応液に水を加えて、硫酸水素カリウムで酸性にした後、 酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫 酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物を ヘキサン-酢酸エチルから結晶化して4-ベンゼンスルホ ニルアミノフェニル酢酸(3.1 g, 64 %)の固体を得た。  $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.45 (2H, s), 7.00-7.13 (4H, m), 7. 49-7. 64 (3H, m), 7. 76 (2H, m), 10. 26 (1H, bs). 4-ベンゼンスルホニルアミノフェニル酢酸(0.35 g,1.2 mmol), オキサリルクロリド(0.30 g, 2.4 mmol), N,N-ジメチルホルムアミド(0.3 ml)のテトラヒドロフラン(1 5 ml)溶液を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下に濃 縮した後、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert -ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロ ロフェニル]]アミノブチルアミド(0.6 g, 1.1 mmol)と N, N-ジメチルアセトアミド(10 ml)を加えた。 得られた 混合物を室温で2時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢

ノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチ ルアミド(0.56 g, 62 %)の非結晶性固体を得た。 元素分析値 C4 3 H4 4 N4 O7 C1FS・1/2H

酸エチルで抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウ

ム水溶液、ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウ

ムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベン

ジル)-4-[N'-[[4-(ベンゼンスルホニルアミノ)フェニ

ル]アセチル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミ

40 理論値: C, 62. 65; H, 5. 50; N, 6. 80.

2 0として

実測値: C, 62. 84; H, 5. 41; N, 6. 68.

 $^1$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 43 (9H, s), 1. 85 (2H, m), 2. 26 (2 H, m), 3. 41 (2H, m), 3. 65 (1H, m), 3. 80 (1H, m), 4. 26 (2H, m), 4. 42 (2H, d, J=5. 4Hz), 5. 21 (1H, m), 6. 68-7. 51 (19H, m), 7. 71 (2H, m), 7. 92 (1H, m).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[[4-(ベンゼンスルホニルアミノ)フェニル]アセチル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミド(0.29 g, 0.36 mmol)の2

50 規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を室温で1時間撹

拌した。反応液を減圧下恐縮した。析出した固体をろ取 した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベン ジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロ ロフェニル]-パ-[[4-(ベンゼンスルホニルアミノ)フェ ニル]アセチル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.26 g, 9 6 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Callana Na Oa Cla FS・Ha Oとして

理論値: C, 59. 30; H, 5. 11; N, 7. 28.

実測値: C, 59. 22; H, 4. 93; N, 7. 26.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.67 (2H, m), 2.16 (2H, m), 3.31 10 (2H, m), 3.46 (1H, m), 3.70 (1H, m), 4.03 (2H. m), 4.26 (2H, d, J=4.4Hz), 6.81-7.60 (18H, m), 7.76 (2H, m), 8.39 (1H, m), 8.51 (2H, bs), 10.31 (1H, s).

## 【0188】実施例185

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-[(2-ナフチル)アセ チル]]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]]アミノブチルアミド(0.5 g, 0.9 mmol), 2-ナフ チルアセチルクロリド(0.38 mg, 1.8 mmol)とN,N-ジメ チルアセトアミド(15 ml)の混合物を室温で2時間撹拌し た、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出 液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄し た後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し て、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(2-ナフチル)ア セチル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメ チル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルア ミド(0.57 g, 87 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C, , H, , N, O, ClF・1/4H, Oとして

理論値: C, 68.90; H, 5.85; N, 5.88.

実測値: C, 68. 94; H, 5. 96; N, 5. 78.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 1.84(2H, m), 2.25(2 H, m), 3.67(2H, m), 3.74(2H, m), 4.19(2H, d, J=5.8)Hz), 4.44(2H, d, J=5.6Hz), 5.02(1H, bs), 6.65-6.78 (4H, m), 6.97-7.48(12H, m), 7.66-7.83(3H, m).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(2-ナフチル)アセ チル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミ ド(0.33 g, 0.46 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エチル溶 液(2 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮 した、析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗 浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメ チル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2-ナフチ ル)アセチル]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.29 g.95 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C36H3,N3O3Cl2F·1/2H2Oとして

理論値: C, 65. 95; H, 5. 38; N, 6. 41.

実測值: C, 66. 13; H, 5. 26; N, 6. 41.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.73 (2H, m), 2.21 (2H, m), 3.46 (1H, m), 3.64(1H, m), 3.80(1H, m), 4.01(2H. m), 4. 27(2H, d, J=5.0Hz), 6.85(1H, m), 6.98-7.54(14H, m), 7.77-7.90(3H, m), 8.44(1H, m), 8.60(2H, bs).

132

## 【0189】実施例186

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-[[4-(2-オキソピロ リジン-1-イル)フェニル]アセチル]]アミノブチルアミ ド 塩酸塩

(1) 4-アミノフェニル酢酸 エチルエステル(2.0 g, 11 mmol), 4-プロモブタン酸 エチルエステル(8.7 g, 45 m mol)、炭酸カリウム(2.3 g, 17 mmol)とN, N-ジメチルホ ルムアミド(50 ml)の混合物を60℃で24時間撹拌した。 反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽 出液を水,ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーで精製し、4-[4-(エトキシカル ボニルメチル)フェニル]アミノブタン酸 エチルエステ ル(2.4 g, 74 %)の油状物を得た。

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.25 (6H, m), 1.94 (2H, m), 2.41 (2 H, m), 3.16(2H, m), 3.48(2H, s), 3.70(1H, bs), 4.1 3(4H, m), 6.56(2H, d, J=8.6Hz), 7.08(2H, d, J=8.6H

(2) 4-[4-(エトキシカルボニルメチル)フェニル]アミノ ブタン酸 エチルエステル(2.4 g, 8.3 mmol), 水素化ナ トリウム(油性)(0.5 g, 12 mmol)のテトラヒドロフラン (50 ml)混合物を加熱還流下に18時間撹拌シた。 反応液 を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで 洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下 濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーで精製し、[4-(2-オキソピロリジン-1-イル)フェニル] 酢酸 エチルエステル (1.2 g, 59%)の固体を得た。

融点 63-65℃

30

元素分析値 C14H17NO3として

理論値: C, 68. 00; H, 6. 93; N, 5. 66.

実測値: C, 68.07; H, 6.69; N, 5.71.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.24 (3H, t, J=7.2Hz), 2.16 (2H, t t, J=7.0,8.0Hz), 2.61(2H, t, J=8.0Hz), 3.59(2H.

s), 3.85(2H, t, J=7.0Hz), 4.14(2H, q, J=7.2Hz), 7.2 9(2H, d, J=8.4Hz), 7.57(2H, d, J=8.4Hz).

【0190】(3) [4-(2-オキソピロリジン-1-イル)フェ ニル]酢酸 エチルエステル(0.97 g. 3.9 mmol)のテトラ ヒドロフラン(20 ml)とエタノール(20 ml)の溶液に1規 定 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml, 10 mmol)を添加し た, 得られた混合物を60℃で1時間撹拌した, 反応液に 水を加えて、硫酸水素カリウムで酸性にした後、酢酸エ チルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をヘキサ 50 ン-エタノールから結晶化して[4-(2-オキソピロリジン-

1-イル)フェニル]酢酸(0.5 g, 57 %)の固体を得た。 融点 171-172℃

元素分析値 C<sub>12</sub> H<sub>1</sub>, NO, として

理論値: C, 65. 74; H, 5. 98; N, 6. 39.

実測値: C, 65. 84; H, 5. 74; N, 6. 43.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 05 (2H, tt, J=7. 0, 8. 0Hz), 2. 48 (2 H, t, J=8.4Hz), 3.53(2H, s), 3.81(2H, t, J=7.0Hz), 7. 24(2H, d, J=8. 4Hz), 7. 58(2H, d, J=8. 4Hz), 12. 3(1 H, s).

(4) [4-(2-オキソピロリジン-1-イル)フェニル]酢酸(0. 54 g, 2.4 mmol), オキサリルクロリド(0.62 g, 4.9 mmo 1), N, N-ジメチルホルムアミド(0.5 ml)のテトラヒドロ フラン(15 ml)溶液を室温で1時間撹拌した, 反応液を減 圧下に濃縮した後、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキ シ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミド(0.66 g, 1.2 mmol)とN, N-ジメチルアセトアミド(15 ml)を加え た、得られた混合物を室温で5時間撹拌した。反応液を 水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液をプライン で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧 20 下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4 -クロロフェニル]-N'-[[4-(2-オキソピロリジン-1-イ ル)フェニル]アセチル]]アミノブチルアミド (0.47 g,5 1%)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Cal Haa Na Oo ClFとして

理論値: C, 66.25; H, 5.97; N, 7.54.

実測値: C, 66. 01; H, 6. 15; N, 7. 30.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 42 (9H, s), 1. 83 (2H, m), 2. 19 (4 H, m), 2.60(2H, m), 3.46(2H, m), 3.71(2H, m), 3.83 (2H, m), 4.26(2H, d, J=5.8Hz), 4.44(2H, d, J=5.8H z), 5.33(1H, bs), 6.70(1H, bs), 6.83-7.32(13H, m), 7.48(2H, m).

(5) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-パ-[[4-(2-オキソピロリジン-1-イル)フェニ ル]アセチル]]アミノブチルアミド(0.28 g, 0.37 mmol) の2規定 塩化水素酢酸エチル溶液(2 ml)を室温で1時間 撹拌した、反応液を減圧下濃縮した、析出した固体をろ 40 取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベ ンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-ク ロロフェニル]-N'-[[4-(2-ピロリジン-1-イル)フェニ ル]アセチル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.24 g,94 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, Ha, 7 N, O, Cl<sub>2</sub> F·1/2H, Oとして

理論値: C, 62. 79; H, 5. 56; N, 8. 14.

実測値: C, 62. 93; H, 5. 58; N, 8. 16.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO- $d_{e}$ )  $\delta$ : 1.75 (2H, m), 2.10 (2H, m), 2.23 (2H, m), 2.54(2H, m), 3.46(4H, m), 3.84(2H, m), 4. 50 N-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ

08(2H. m), 4.31(2H, m), 6.91-7.06(15H, m), 8.47(1 H, m), 8.61(2H, bs).

#### 【0191】実施例187

2-[N-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノエチルカルバミ ド酸 2-フルオロベンジルエステル 塩酸塩

(1) 3-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]-N-(4-フェニルベ ンゾイル)]アミノプロピオン酸(0.8 g, 1.3 mmol), ジフ 10 エニルホスホリルアジド(DPPA) (0.56 g, 2.0 mmol), ト リエチルアミン(0.17 g, 1.6 mmol)とN, N-ジメチルホル ムアミド(5 ml)の混合物を室温で1時間撹拌した。反応 液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、ブラ インで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を 留去した。残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得られ た混合物を加熱還流下に3時間撹拌した。その後、反応 液に2-フルオロベンジルアルコール(0.42 g, 3.3 mmol) を添加して、更に2時間還流した、反応液を冷却後、水 に注ぎ酢酸エチルで抽出した、抽出液を水、ブラインで 洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去し た。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し、2-[[N-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノエチルカルバミド酸 2-フルオロベンジ ルエステル(0.37 g, 38 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C., H., N, O, ClF·1/2H, Oとして

理論値: C, 67, 16; H, 5, 50; N, 5, 73.

実測値: C, 67. 47; H, 5. 66; N, 6. 13.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 43 (9H, s), 3. 51 (2H, m), 4. 00 (1 H, m), 4.17(3H, m), 4.88(1H, bs), 5.09(2H, m), 5.6 3(1H, bs), 6.47(1H, m), 6.56(2H, m), 7.00-7.59(17

(2) 2-[[N-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾ イル)]アミノエチルカルバミド酸 2-フルオロベンジル エステル(0.25 g, 0.34 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エ チル溶液(4 ml)を室温で1時間撹拌した、反応液を減圧 下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテ ルで洗浄して2-[[N-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノエ チルカルバミド酸 2-フルオロベンジルエステル 塩酸塩 (0.22 g, 99 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 CsoHs2NsO4Cl2F·1/4H2Oとして

理論値: C, 65. 01; H, 4. 93; N, 6. 32.

実測値: C, 64. 87; H, 5. 00; N, 6. 70.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO- $d_{o}$ )  $\delta$ : 3. 32 (1H, m), 3. 52 (1H, m), 4. 04 (4H, m), 5.08(2H, s), 6.63(1H, s), 6.78(1H, m), 7. 21-7.28(4H. m), 7.42-7.69(14H, m), 8.60(3H, m).

# 【0192】実施例188

ル]-N-[2-(3-フェニルブチリル)アミノエチル]-4-フェ ニルベンズアミド 塩酸塩

(1) 3-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]-N-(4-フェニルベ ンゾイル)]アミノプロピオン酸(1.0 g, 1.7 mmol),ジフ ェニルホスホリルアジド(DPPA) (0.73 g, 2.6 mmol), ト リエチルアミン(0.21 g, 2.1 mmol)とN, N-ジメチルホル ムアミド(5 ml)の混合物を室温で1時間撹拌した。反応 液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、ブラ インで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を 10 留去した。残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得られ た混合物を加熱還流下に3時間撹拌した。その後、反応 液に9-フルオレニルメタノール(0.33 g, 1.7 mmol)を添 加して、更に3時間還流した。

反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した、抽出 液を水、ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾 燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーで精製し、2-[N-[2-[3-(tert-プトキシ カルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノエチルカルバミ ド酸 9H-フルオレン-9-イルメチルエステル(0.81 g. 61 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C4.8 H4.4 N3.06 C1·H2.0 として

理論值: C, 70.97; H, 5.71; N, 5.17.

実測値: C, 71.03; H, 5.66; N, 6.48.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.40(9H, s), 3.49(2H, m), 3.98(1 H, m), 4.14(4H, m), 4.26(2H, m), 4.79(1H, bs), 5.80 (1H, bs), 6.45(1H, m), 6.57(2H, m), 7.00-7.58(19H, m), 7.75(2H, d).

(2) 2-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノエチルカルバミド酸 9H-フルオレン-9-イルメチルエステル(0.65 g, 0.82 mmol)とピペリジン (0.5 ml)の N, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)溶液を室 温で1時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで 抽出した。抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した、減圧下に濃縮した後、残留物 に3-フェニル-n-ブチリルクロリド(0.3g, 1.6 mmol)とN, N-ジメチルアセトアミド(10 ml)を加えた。得られた混 合物を室温で5時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢酸 エチルで抽出した。 抽出液をプラインで洗浄した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残 留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、 N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェ ノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[2-(3-フェニルブチリ ル)アミノエチル]-4-フェニルベンズアミド(0.1 g, 17 %)の非結晶性固体を得た

,(3) N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[2-(3-フェニルブチ リル)アミノエチル]-4-フェニルベンズアミド (0.1 g,

0.14 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(4 ml)を 室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した、析出 した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[2 -[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[2-(3-フェニルプチリル)アミノエチル]-4-フェニルベ ンズアミド 塩酸塩(0.087 g, 95 %)の非結晶性固体を得 た.

元素分析値 GaHarNaのClarHaOとして

理論值: C, 67. 85; H, 5. 84; N, 6. 25.

実測値: C, 68. 14; H, 5. 75; N, 6. 30.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>o</sub>)  $\delta$ : 1.16 (3H, d, J=7.0Hz), 2.33 (2H, m), 3.15(2H, m), 3.50(1H, m), 3.91(1H, m), 4.03(2 H, m), 4.40(1H, m), 6.64(1H, bs), 7.20-7.68(19H. m), 8.16(1H, m), 8.52(2H, bs).

#### 【0193】実施例189

N-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]-N-[3-[(2-フルオロフェニルアセチル)アミノ]プロ ピル]-4-フェニルベンズアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ 20 ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノブタン酸(0.88 g, 2.1 mmol),ジフェニ ルホスホリルアジド(DPPA)(0.59 g, 2.2 mmol), トリエ チルアミン(0.22 g, 2.2 mmol)とN, N-ジメチルホルムア ミド(10 ml)の混合物を室温で1時間撹拌した。反応液を 水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、ブライン で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去 した。残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得られた混 合物を加熱還流下に3時間撹拌した。その後、反応液に9 -フルオレニルメタノール(0.28 g, 1.4 mmol)を添加し て、更に12時間還流した。反応液を冷却後、水に注ぎ酢 酸エチルで抽出した、抽出液を水、ブラインで洗浄後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留 物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、3-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェ ノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイ ル)]アミノプロピルカルバミド酸 9H-フルオレン-9-イ ルメチルエステル(0.66 g, 57 %)の非結晶性固体を得

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 1.77(2H, m), 3.38(2 H, m), 3.81(1H, m), 4.17-4.26(4H, m), 4.36(2H, m), 4.87(1H, bs), 6.02(1H, m), 6.40(1H, m), 6.57(2H, m), 7.01-7.79(21H, m).

(2) 3-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノエチルカルバミド酸 9H-フルオレン-9-イルメチルエステル(0.65 g, 0.8 mmol)とピペリジン(0. 5 ml)の N, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)溶液を室温 で1時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽 出した。抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マ 50 グネシウムで乾燥した、減圧下に濃縮した後、残留物に

2-フルオロフェニルアセチルクロリド(0.28 g, 1.6 mmo 1)とN, N-ジメチルアセトアミド(10 ml)を加えた。得ら れた混合物を室温で5時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。 抽出液をブラインで洗浄した 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し て、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し、N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[3-[(2-フルオロ フェニル)アセチルアミノ]プロピル]-4-フェニルベンズ アミド(0.28 g, 48 %)の非結晶性固体を得た。

137

元素分析値 C42 H41 N3 O5 C1F・1/2H2 Oとして

理論値: C, 68.98; H, 5.79; N, 5.75.

実測値: C, 69. 37; H, 5. 84; N, 5. 74.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43 (9H, s), 1.73 (2H, m), 3.62 (2 H, s), 3.72(1H, m), 3.85(1H, m), 4.13(1H, m), 4.20 (2H, d, J=6.4Hz), 4.91(1H, bs), 6.37(1H, d), 6.55(2)H, m), 6.87(1H, bs), 6.99-7.59(17H, m).

(3) N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[3-[(2-フルオロフ ェニル)アセチルアミノ]プロピル]-4-フェニルベンズア 20 ミド(0.18 g, 0.25 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エチル 溶液(4 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃 縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで 洗浄してN-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロ フェニル]-N-[3-[(2-フルオロフェニルアセチル)アミ ノ]プロピル]-4-フェニルベンズアミド 塩酸塩(0.16 g, 95 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C3, H3, N3 O3 C12 F・1/2H3 0として

理論値: C, 66. 57; H, 5. 28; N, 6. 29.

実測値: C, 66.77; H, 5.20; N, 6.24.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.75 (2H, m), 3.15 (2H, m), 3.49 (2H, s), 3.81(2H, m), 4.02(2H, m), 6.58(1H, s), 6. 69(1H, m), 7.09-7.68(18H. m), 8.25(1H, m), 8.54(2 H, bs).

## 【0194】実施例190

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-アミノ エチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニ ルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) (S)-1-(3-メトキシフェニル)エチルアミン(10 g, 6 6 mmol)のジクロロメタン(100 ml)溶液に三臭化ホウ素 (19 ml, 200mmol)のジクロロメタン(50 ml)溶液を-78℃ で滴下した。その温度で30分撹拌した後、室温で1時間 反応した。反応被にメタノールを加えて反応を止めた 後、減圧下に濃縮した。残留物にテトラヒドロフラン(2 00 ml), トリエチルアミン(33.4 g, 330 mmol)と二炭酸 ジ-tert-ブチル(14.4 g, 66 mmol)を加えた。得られた 混合物を2時間加熱還流した。反応液を冷却後、水に注 ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を1規定 塩酸、ブライ ンで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧 下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ 50 m), 1.95(2H, m), 2.38(2H, m), 3.19(2H, m), 4.10(2

ィーで精製した。(1S)-1-(3-ヒドロキシフェニル)エチ ルカルバミド酸 tert-ブチルエステル(13.4 g, 85 %)の 油状物を得た。

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42 (9H, s), 1.45 (3H, s), 4.72 (1 H, m), 4.81(1H, m), 5.92(1H, bs), 6.68-6.84(3H, m), 7.17(1H, m).

(2) 4-クロロ-2-フルオロニトロベンゼン(10.4 g. 59.2 mnol), (1S)-1-(3-ヒドロキシフェニル)エチルカルバミ ド酸 tert-ブチルエステル (13.4 g, 56.5 mmol), 炭酸 10 カリウム(9.4 g, 68 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド (150 ml)の混合物を100℃で1時間撹拌した。 反応液を冷 却後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、ブ ラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒 を留去した。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーで精製後、得られた結晶をヘキサン-酢酸エチル から再結晶して、(1S)-(-)-1-[3-(5-クロロ-2-ニトロフ ェノキシ)フェニル]エチルカルバミド酸 tertーブチル エステル(15.7 g, 71 %)の結晶を得た。

融点 94-96℃

40

 $[\alpha]_0^{24}$  -50° (C=0. 5, MeOH)

元素分析値 C., H., N. O. Clとして

理論値: C, 58.09; H, 5.39; N, 7.13.

実測値: C, 58. 05; H, 5. 29; N, 7. 10.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 41 (12H, m), 4. 79 (2H, m), 6. 93-7.42(6H, m), 7.94(1H, d).

【0195】(3) (1S)-(-)-1-[3-(5-クロロ-2-ニトロフ ェノキシ)フェニル]エチルカルバミド酸 tertーブチル エステル(3.5 g, 8.9 mmol)の酢酸エチル(50 ml)溶液に5 % 炭素担持パラジウム(1.1 g)を添加した。 得られた混 30 合物を常温常圧条件下に1時間水素添加した。触媒をろ 別して、ろ液を減圧下濃縮した、残留物をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーで精製して (1S)-1-[3-(2-アミ ノ-5-クロロフェノキシ)フェニル]エチルカルバミド酸 tert-ブチルエステル(3.2 g, 99%)の油状物を得た。  $^{1}$  H-NMR (CDC1 $_{3}$ )  $\delta$ : 1.41 (12H, m), 4.79 (2H, m), 6.93-7. 42(6H, m), 7.94(1H, d).

(4) (1S)-1-[3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)フェニ ル]エチルカルバミド酸 tert-ブチルエステル(3.2 g. 8.8 mmol), 4-プロモ酪酸 エチルエステル(14 g, 70 mm ol), 炭酸カリウム(3.6 g, 26 mmol)とN,N-ジメチルホ ルムアミド(50 ml)の混合物を80℃で48時間撹拌した。 反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーで精製し、4-[N-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブト キシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(2.8 g,66 %)の油 状物を得た.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1. 24 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 41 (12H,

H, q, J=7.0Hz), 4.22(1H, m), 4.79(2H, m), 6.64(1H, d), 6.75-6.85(2H, m), 6.95-7.07(3H, m), 7.28(1H, m).

【0 1 9 6】(5) 4-[N-[2-[3-[(1S)-1-tert-プトキシカ ルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]]アミノ酪酸 エチルエステル(2.8 g, 5.9 mmol), 4-フェニルベンゾイルクロリド(1.5 g, 7.1 mmol)とN,N-ジメチルアセトアミド(50 ml)の混合物を室温で3時間撹 拌した, 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗 浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃 縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー で精製し、4-[N-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニ ルアミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸 エチルエステル(3.1 g, 80 %)の油状物を得た。

元素分析値 Ca。Ha, N2 Os Cl·1/2Ha Oとして

理論值: C, 68. 51; H, 6. 35; N, 4. 20.

実測値: C, 68. 80; H, 6. 63; N, 4. 03.

J=7.0Hz), 1.40(9H, s), 2.00(2H, m), 2.46(2H, m), 3.88(1H, m), 4.06(1H, m), 4.11(2H, q, J=7.2Hz), 4. 76(2H, m), 6.44-6.53(2H, m), 6.66(1H, m), 6.96-7.5 9(13H, m).

(6) 4-[N-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニルアミ ノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニ ルベンゾイル)]アミノ酪酸 エチルエステル(2.8g, 4.2 mmol)のテトラヒドロフラン(50 ml)とエタノール(50 m 1)の溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(20 ml, 20 mm ol)を添加した。得られた混合物を60℃で1時間撹拌し た。反応液を水に注ぎ、硫酸水素カリウムで酸性にした 後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、4-[N -[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニルアミノエチ ル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ソイル)]アミノ酪酸(2.7 g, 99 %)の非結晶性固体を得 た。

【0 1 9 7】(7) 4-[N-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカ ルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル] -N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸(0.8 g, 1.3 mm 40 ol), 2-フルオロベンジルアミン(0.25 g, 2.0 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジ イミド(WSC) (0.49 g, 2.6 mmol), 1-ヒドロキシベンソ トリアゾール1水和物(HOBt)(0.35 g, 2.6 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で6時間撹 拌した, 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した, 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N' -[2-[3-[(1S)-1-tert-プトキシカルボニルアミノエチ

ル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベ ンゾイル)]アミノブチルアミド(0.66 g, 70%)の非結晶 性固体を得た.

140

 $[\alpha]_{D}^{24}$  -29° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 C4, H4, N, O<sub>6</sub> C1F·1/2H<sub>6</sub> Oとして

理論値: C, 69. 30; H, 5. 95; N, 5. 64.

実測値: C, 69. 57; H, 5. 77; N, 5. 63.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.33 (3H, d, H=6.8Hz), 1.39 (9H, s), 1.97(2H, m), 2.39(2H, m), 3.81(1H, m), 4.12(1 10 H, m), 4.51(2H, d, J=5.8Hz), 4.67(1H, m), 4.83(1H, m), 6.43(1H, d), 6.52(1H, s), 6.63(1H, d), 6.93(1 H. bs), 6.98-7.59(17H, m).

(8) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-ter t-プトキシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-ク ロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチ ルアミド(0.36 g, 0.51 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エ チル溶液(4 ml)を室温で1時間撹拌した、反応液を減圧 下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテ ルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1 'H-NMR(CDCl,)δ: 1.25(3H, t, J=7.2Hz), 1.34(3H, d, 20 S)-1-アミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N' -(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩 (0.3 g, 87 %)の非結晶性固体を得た。

 $[\alpha]_0^{24}$  -0.1° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 CaaHaaNaOaClaFとして

理論値: C, 67. 86; H, 5. 39; N, 6. 25.

実測値: C, 67. 85; H, 5. 43; N, 6. 29.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.48 (3H, d, J=7.0Hz), 1.83 (2H, m), 2.27(2H, m), 3.77(2H, m), 4.29(2H, m), 4.37(1 H, m), 6.59(1H, s), 6.70(1H, bs), 7.11-7.68(18H, 30 m), 8.44(1H, bs), 8.59(2H, bs).

# 【0198】実施例191

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-1-カルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]]アミノブチルアミド(0.6 g, 1.1 mmol), 9H-フ ルオレン-1-カルボニルクロリド(0.51 g, 2.2 mmol)と N, N-ジメチルアセトアミド(10 ml)の混合物を室温で2時 間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し た。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブライン で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧 下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4 -クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-1-カルボニル)] アミノブチルアミド(0.69 g, 84 %)の非結晶性固体を得

元素分析値 CasHaNaOclFとして

50 理論値: C, 70. 34; H, 5. 63; N, 5. 72.

実測値: C, 70. 02; H, 5. 66; N, 5. 56.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 43 (9H, s), 2. 01 (2H, m), 2. 46 (2 H, m), 3. 52 (1H, d, J=22. 8Hz), 3. 75 (3H m), 4. 10 (1H, d, J=22. 8Hz), 4. 30 (2H, m), 4. 54 (2H, d, J=5. 6Hz), 5. 82 (1H, s), 6. 43 (2H, m), 6. 78 (1H, d), 6. 95-7. 43 (1 3H, m), 7. 22 (2H, m).

141

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-1-カルボニル)]アミノブチルアミド(0.39 g, 0.53 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エ 10 チル溶液(6 ml)を室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した、析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-1-カルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.34 g, 95 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub> 8 H<sub>3</sub> 4 N<sub>3</sub> O<sub>3</sub> C l<sub>2</sub> F・1/2 H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 67. 16; H, 5. 19; N, 6. 18.

実測値: C, 67. 13; H, 5. 37; N, 6. 05.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.89 (2H, m), 2.34 (2H, m), 3.66-4.05 (6H, m), 4.32 (2H, d, J=5.6Hz), 6.48 (1H, s), 6.64 (1H, m), 6.82 (1H, s), 7.09-7.60 (13H, m), 7.87 (2H, m), 8.49 (4H, m).

### 【0199】実施例192

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(2-チアゾリル)ベンゾイル]]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 2-プロモチアゾール(0.9 ml, 10 mmol), 4-ホルミルフェニルボロン酸(1.65g, 11 mmol), 炭酸ナトリウム 30 (2.65 g, 25 mmol), トルエン(150 ml), エタノール(30 ml)と水(30 ml)の混合物をアルゴン雰囲気下に室温で3 0分撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.58 mg, 0.5 mmol)を添加した後、15時間加熱湿流した。 反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した後、酢酸エチルーへキサンから再結晶して 4-(2-チアゾリル)ベンズアルデヒド(1.4 g, 74 %)のを得た。 40

融点91.5-92.5℃

元素分析値 CioH, NOSとして

理論値: C, 63.47; H, 3.73; N, 7.40.

実測値: C, 63. 67; H, 3. 60; N, 7. 316.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 7. 46 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 95-7. 99 (3 H, m), 8. 15 (2H, d, J=8. 2Hz), 10. 07 (1H, s).

H, m), 8.15(2H, d, J=8.2Hz), 10.07(1H, s).
4-(2-チアゾリル)ベンズアルデヒド(4.6 g, 24 mmol),
亜塩素酸ナトリウム(5.5g, 61 mmol), リン酸二水素ナトリウム(3.2 g, 27 mmol), 2-メチル-2-ブテン(8.6 g, 120 mmol) tert-ブタノール(40 ml) テトラヒドロフ

ラン(40 ml)と水(20 ml)の混合物を室温で3時間撹拌した。混合物を1規定 塩酸に注ぎ、析出した沈殿物をろ取して乾燥した。4-(2-チアゾリル)安息香酸(4.0 g, 79%)の固体を得た。

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>o</sub>)  $\delta$ : 7.89 (1H, m), 8.00-8.06 (5H, m). 4-(2-チアゾリル)安息香酸(0.55 g. 2.7 mmol)、オキサ リルクロリド(0.69 g, 5.4 mmol), N, N-ジメチルホルム アミド(0.5 ml)のテトラヒドロフラン(30 ml)溶液を室 温で1時間撹拌した。反応液を減圧下に濃縮した後、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカ ルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]]アミノブチルアミド(0.49 g, 0.9 mmol)とN,N-ジメ チルアセトアミド(10 ml)を加えた、得られた混合物を 室温で5時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢酸エチル で抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、 プラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N' -[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノ キシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(2-チアゾリル)ベンゾ イル]]アミノブチルアミド(0.31 g, 47 %)の非結晶性固 体を得た.

元素分析値 Ca, Ha, Na, Os CIFSとして

理論値: C, 64. 23; H, 5. 25; N, 7. 68.

実測値: C, 64. 12; H, 5. 62; N, 7. 35.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1.41 (9H, s), 1.95 (2H, m), 2.37 (2 H, m), 3.81 (1H, m), 4.14 (3H, m), 4.50 (2H, d, J=5.8 Hz), 5.32 (1H, bs), 6.46 (1H, s), 6.58 (2H, m), 6.79 (1 H, bs), 6.98-7.42 (11H, m), 7.76 (2H, m), 7.87 (1H, m).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(2-チアゾリル)ベンゾイル]]アミノブチルアミド(0.2 g, 0.27 mnol)の2規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(4 ml)を室温で1時間撹拌した,反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して,N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(2-チアゾリル)ベンゾイル]]アミノブチルアミド 塩酸40 塩(0.17 g, 97 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, Ha, N, Oa Cla FS・1.5Ha 0として

理論値: C, 58. 96; H, 4. 95; N, 8. 09.

実測値: C, 58. 79; H, 4. 99; N, 7. 89.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.83 (2H, m), 2.28 (2H, m), 3.80 (2H, m), 4.01 (2H, m), 4.29 (2H, d, J=5.6Hz), 6.59 (1 H, s), 6.85 (1H, m), 7.11-7.59 (11H, m), 7.82-7.96 (4 H, m), 8.49 (1H, m), 8.57 (2H, bs).

## 【0200】実施例193

トリウム(3.2 g, 27 mmol), 2-メチル-2-プテン(8.6 g, N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) 120 mmol), tert-ブタノール(40 ml), テトラヒドロフ 50 フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(4-トリフルオロ

144

メチルフェニル)アセチル]]アミノブチルアミド塩酸塩 (1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]]アミノブチルアミド(0.45 g, 0.83 mmol), (4-トリフルオロメチルフェニル)アセチルクロリド(0.46 g, 2.1 mmol)とN,N-ジメチルアセトアミド(10 ml)の混 合物を室温で5時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸 エチルで抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウム 水溶液、ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウム で乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジ ル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(4-トリフルオ ロメチルフェニル)アセチル]]アミノブチルアミド(0.49 g, 80 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca.Ha.NaOaClFa・1/2HaOとして

理論値: C, 61. 91; H, 5. 33; N, 5. 70.

実測値: C, 62. 10; H, 5. 52; N, 5. 70.

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42(9H, s), 1.84(2H, m), 2.24(2 H, m), 3.54(2H, m), 3.72(2H, m), 4.27(2H, d, J=6.2 20 Hz), 4.43(2H, d, J=5.8Hz), 5.16(1H, bs), 6.54(1H, m), 6.77-6.88(3H, m), 6.96-7.37(10E, m), 7.51(2H, d).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-パ-[(4-トリフルオロメチルフェニル)アセチ ル]]アミノブチルアミド(0.34 g, 0.46 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(6 ml)を室温で1時間撹拌し た、反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した 後、エチルエーテルで洗浄して、N-(2-フルオロベンジ ル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロ フェニル]-N'-[(4-トリフルオロメチルフェニル)アセチ ル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.3 g, 98 %)の非結晶 性固体を得た。

元素分析値 C, , H, , N, O, Cl, F, として

理論値: C, 58. 96; H, 4. 95; N, 8. 09.

実測値: C, 58. 79; H, 4. 99; N, 7. 89.

 $^{t}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.71 (2H, m), 2.20 (2H, m), 3.46 (1H, m), 3.55(2H, m), 3.80(1H, m), 4.04(2H. m), 4. 26(2H, d, J=5.4Hz), 6.88(1H, d), 7.07-7.65(14H, m), 8.46(1H, m), 8.64(3H, bs).

### 【0201】実施例194

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(4-アセチルアミ ノフェノキシ)アセチル]]アミノブチルアミド 塩酸塩 (1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]]アミノブチルアミド(1.08 g, 2 mmol),クロロ アセチル クロリド(0.32 ml, 4 mmol), 4-ジメチルアミ ノピリジン(0.49g, 4 mmol)とテトラヒドロフラン(30 m 50 理論値: C,60.18; H,5.35; N,8.26.

1)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。 抽出液をブラインで洗浄した 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮し て、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブ トキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロ フェニル]-パ-クロロアセチル]アミノブチルアミド(0.9 1 g, 74 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, Ha, Na O, Cl<sub>2</sub>F·1/2Ha Oとして

10 理論値: C, 59. 33; H, 5. 62; N, 6. 70.

実測値: C, 59. 40; H, 5. 44; N, 6. 68.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43 (9H, s), 1.82-1.94 (2H, m), 2. 27(2H, t, J=6.8Hz), 3.70-3.80(2H, m), 3.87(1H, d, J=13. 4Hz), 3.95(1H, d, J=13.4Hz), 4.29(2H, d, J=4. 4Hz), 4.45(2H, d, J=6.0Hz), 5.17(1H, bs), 6.47(1H, bs), 6.86-7.19(7H, m), 7.21-7.38(4H, m).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-N'-クロロアセチル]アミノブチルアミド(0.5 g, 0.81 mmol), 4-アセトアミドフェノール(0.12 g, 0. 78 mmol), 炭酸カリウム(0.13 g,0.94 mmol)とN,N-ジメ チルホルムアミド(5 ml)の混合物を60℃で24時間撹拌し た。反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し た。 抽出液を水,プラインで洗浄した後、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオ ロベンジル)-4-[N'-[(4-アセチルアミノフェノキシ)ア セチル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメ チル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノプチルア ミド(0.51 g, 89 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C., H., N.O, CIF・1/4H, Oとして

理論値: C, 63. 50; H, 5. 81; N, 7. 59.

実測値: C, 63. 56; H, 5. 93; N, 7. 43.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.41 (9H, s), 1.86 (2H, m), 2.11 (3 H, s), 2.24 (2H, m), 3.75 (2H, m), 4.28 (2H, d, J=6.0H z), 4.43(2H, d, J=6.2Hz), 4.45(2H, s), 5.45(1H, b) s), 6.58(1H, m), 6.72-7.38(15H, m), 7.64(1H, bs). (3) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(4-アセチルアミ ノフェノキシ)アセチル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカル 40 ボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]] アミノブチルアミド(0.32 g, 0.43 mmol)の2規定 塩化 水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を室温で1時間撹拌した, 反 応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エ チルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N' -[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル] -N'-[(4-アセチルアミノフェノキシ)アセチル]]アミノ ブチルアミド 塩酸塩(0,28 g,98 %)の非結晶性固体を

元素分析値 C3.4 H3.8 N4.0 s C12 F·1/2H2 0として

145

実測値: C, 60. 01; H, 5. 55; N, 8. 00.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.71 (2H, m), 2.00 (3H, s), 2.20 (2H, m), 3.45 (1H, m), 3.81 (1H, m), 4.05 (2H. m), 4.27 (2H, d, J=5.6Hz), 4.36 (1H, d, J=15.2Hz), 4.54 (1H, d, J=15.2Hz), 6.70 (2H, d), 6.90 (1H, d), 7.09-7.67 (12H, m), 8.42 (1H, m), 8.52 (2H, bs), 9.95 (1H, s).

### 【0202】実施例195

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2-オキソ-ベンゾ 10 [1,3]オキサチオール-6-イルオキシ)アセチル]]アミノ ブチルアミド 塩酸塩

(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-クロロアセチル]アミノブチルアミド(0.48g, 0.78 mmol), 6-ヒドロキシ-1,3-ベンゾオキサチオール-2-オン(0.20g,1.2 mmol), 炭酸カリウム(0.13g,0.94 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(5 ml)の混合物を60℃で3時間撹拌した。反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水,ブラインで洗浄した 20後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2-オキソーベンゾ[1,3]オキサチオール-6-イルオキシ)アセチル]]アミノブチルアミド(0.32g,54%)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca & Ha , Na Oa CIFSとして

理論值: C, 60. 84; H, 4. 97; N, 5. 60.

実測値: C, 60. 67; H, 5. 09; N, 5. 31.

 $^1$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 41 (9H, s), 1. 87 (2H, m), 2. 25 (2 H, m), 3. 75 (2H, m), 4. 30 (2H, d, J=6. 4Hz), 4. 43 (2H, d, J=5. 6Hz), 4. 50 (2H, m), 5. 30 (1H, bs), 6. 35 (1H, bs), 6. 76-7. 40 (14H, m).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2-オキソーベンゾ[1,3]オキサチオール-6-イルオキシ)アセチル]]アミノブチルアミド (0.23 g,0.3 mmol)の2規定塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2-オキソーベンゾ[1,3]オキサチオール-6-イルオキシ)アセチル]]アミノブチルアミド塩酸塩(0.19 g,92%)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, HaoNa Oa Cla FSとして

理論值: C, 57. 73; H, 4. 40; N, 6. 12.

実測値: C, 57. 64; H, 4. 54; N, 6. 10.

5.2Hz), 4.47(1H, d, J=15.4Hz), 4.68(1H, d, J=15.4Hz), 6.80-7.71(14H, m), 8.43(1H, m), 8.55(3H, bs). 【O 2 O 3】実施例196

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(1H-インドール-5 -イルオキシ)アセチル]]アミノブチルアミド 塩酸塩 (1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-N'-クロロアセチル]アミノブチルアミド(0.57 g, 0.92 mmol), 5-ヒドロキシインドール(0.18 g, 1.4 mmol), 炭酸カリウム(0.19 g, 1.4 mmol)とN, N-ジメチル ホルムアミド(10 ml)の混合物を60℃で8時間撹拌した。 反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水、ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲル カラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベ ンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ メチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(IH-イン ドール-5-イルオキシ)アセチル]]アミノブチルアミド (0.47 g, 71 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, H, o N, O ClF・1/4H Oとして

理論値: C, 65. 08; H, 5. 67; N, 7. 78.

実測値: C, 65. 14; H, 5. 71; N, 7. 50.

「H-NMR(CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.42(9H, s), 1.86(2H, m), 2.25(2 H, m), 3.75(2H, m), 4.22(2H, d, J=5.4Hz), 4.43(2H, d, J=6.2Hz), 4.53(2H, s), 5.06(1H, bs), 6.32(1H, s), 6.55(1H, bs), 6.73-7.36(15H, m), 8.32(1H, bs). (2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ30 ェニル]-N'-[(1H-インドール-5-イルオキシ)アセチル]] アミノブチルアミド (0.33 g, 0.46 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(6 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(1H-インドール-5-イルオキシ)アセチル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.30 g, 99 %)の非結晶性固体を得た

, 元素分析値 C3.4H3.3N4.O4Cl2F·H2.Oとして

40 理論値: C, 60. 99; H, 5. 27; N, 8. 37.

実測値: C, 60. 91; H, 5. 15; N, 8. 22.

 $^{1}\text{H-NMR} \left( \text{DMSO-d}_{6} \right) \delta : 1.73 \left( 2\text{H, m} \right), \ 2.22 \left( 2\text{H, m} \right), \ 3.44 \\ \left( 1\text{H, m} \right), \ 3.79 \left( 1\text{H, m} \right), \ 4.03 \left( 2\text{H. m} \right), \ 4.26 \left( 2\text{H, d}, \ J=5.0\text{Hz} \right), \ 4.53 \left( 2\text{H, m} \right), \ 6.84-7.72 \left( 16\text{H, m} \right), \ 8.54 \left( 4\text{H, m} \right), \ 10.68 \left( 1\text{H, bs} \right).$ 

### 【0204】実施例197

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(6-エトキシベン ゾチアゾール-2-イルスルファニル)アセチル]]アミノブ チルアミド 悔醉悔

(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-パ-クロロアセチル]アミノブチルアミド(0.67 g, 1.1 mmol), 6-エトキシ-2-メルカプトベンゾチアソ ール(0.34 g, 1.6 mmol), 炭酸カリウム(0.22 g, 1.6 mm ol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を60℃ で12時間撹拌した。反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エ チルで抽出した。 抽出液を水,ブラインで洗浄した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残 留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、 N-(2-7ルオロペンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニ ルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(6-エトキシベンゾチアゾール-2-イルスルファニル)ア セチル]]アミノブチルアミド(0.38 g, 44 %)の非結晶性 固体を得た.

元素分析値 C4.0 H4.2 N4.06 C1FS2・1/2H2.0として

理論値: C, 59.88; H, 5.40; N, 6.98.

実測値: C, 60. 21; H, 5. 44; N, 6. 94.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.42(9H, s), 1.43(3H, t, J=6.8H z), 1.87(2H, m), 2.28(2H, m), 3.77(2H, m), 3.95(1H, 20 d, J=15.4Hz), 4.05(2H, q, J=6.8Hz), 4.17(1H, d, J= 15. 4Hz), 4. 26 (2H, d, J=5. 8Hz), 4. 42 (2H, d, J=5. 8H z), 5.12(1H, bs), 6.46(1H, bs), 6.85-7.37(13H, m), 7.60(1H, d).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-N'-[(6-エトキシベンゾチアゾール-2-イルスル ファニル)アセチル]]アミノブチルアミド (0.28 g, 0.3 6 mmol)の2規定塩化水素 酢酸エチル溶液(6 ml)を室温 で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した 固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フ ルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキ シ]-4-クロロフェニル]-パ-[(6-エトキシベンゾチアゾ ール-2-イルスルファニル)アセチル]]アミノブチルアミ ド塩酸塩(0.26 g, 99 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C3, H3, N4, O4, C12, FS2, ・2H2, Oとして

理論値: C, 54. 90; H, 5. 13; N, 7. 32.

実測値: C, 54.60; H, 5.13; N, 7.25.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.34 (3H, t, J=6.8Hz), 1.72 (2H, m), 2.21(2H, m), 3.46(1H, m), 3.80(1H, m), 3.98-4. 40 融点 117-119℃ 10(5H, m), 4.20-4.28(3H. m), 6.88-7.71(14H, m), 8.4 4(1H, m), 8.62(1H, bs).

#### 【0205】実施例198

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[4-(アミノメチル) フェニルアミノ]フェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイ ル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) (4-アミノベンジル) カルバミド酸 tert-ブチルエス

4-アミノベンジルアミン(24.3 g, 199 mmol)のテトラヒ ドロフラン(400 ml)の氷冷した撹拌溶液に、二炭酸ジ-t 50 ert-ブチルエステル(29.5 g, 94.1 mmol), 4-フェニルベ

ert-ブチル(43.9 g, 199 mmol)を滴下した。

得られた反応混合物を0℃で1時間撹拌した。反応液を減 圧下濃縮して、残留物を酢酸エチルで希釈し、水洗した 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した、溶媒を減圧下留 去した後、残留物をヘキサンから結晶化してろ取した。 (4-アミノベンジル)カルバミド酸 tert-ブチルエステル (41.9 g, 94.8 %)の結晶を得た,

148

融点 69-70℃.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.47 (9H, s), 3.62 (2H, bs), 4.19 (2 10 H, d, J=5.8Hz), 4.73(1H, bs), 6.65(2H, d, J=8.6H z), 7.08(2H, d, J=8.6Hz).

(2) [4-(2-ニトロフェニルアミノ)ベンジル]カルバミド 酸 tert-ブチルエステル

(4-アミノベンジル)カルバミド酸 tert-ブチルエステル (89.2 g, 401 mmol), o-フルオロニトロベンゼン(56.7 g, 401 mmol)と炭酸カリウム(55.4 g, 401 mmol)の混合 物を、窒素雰囲気下140℃で2時間撹拌した。 反応混合 物を冷却後、酢酸エチルで希釈し、水洗した。 無水硫 酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した、残留物をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して [4-(2-ニトロフェニルアミノ)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブ チルエステルの結晶(36 g, 26 %)を得た。

融点 121-123℃

元素分析値 C, 8 H<sub>2</sub>, N<sub>3</sub> O, として

理論值: C, 62. 96; H, 6. 16; N, 12. 24.

実測値: C, 62. 71; H, 6. 05; N, 12. 12.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.49(9H, s), 4.34(2H, d, J=6Hz), 4.92(1H, bs), 6.78(1H, t, J=7.2Hz), 7.18-7.37(6H, m), 8.21 (1H, d, J=8.6Hz), 9.47(1H, bs).

【0206】(3) [4-(2-アミノフェニルアミノ)ベンジ ル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル

[4-(2-ニトロフェニルアミノ)ベンジル]カルバミド酸 t ert-ブチルエステル(36 g, 105 mmol)のエタノール溶液 に10% 炭素担持パラジウム(4 g)を添加した。

得られる混合物を常温常圧条件下に4時間水素添加した。 触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。 残留した固 体をヘキサン-酢酸エチルから再結晶して [4-(2-7ミノフェニ M7(1)ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(29. 5 g, 89.9 %)の結晶を得た。

元素分析値 C1.8 H2.3 N3 O2 として

理論值: C, 68. 88; H, 7. 40; N, 13. 41.

実測値: C, 69. 09; H, 7. 55; N, 13. 48.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.46 (9H, s), 3.78 (2H, bs), 4.21 (2 H, d, J=5.4Hz), 4.73(1H, bs), 5.19(1H, bs), 6.69-7.15

(4) [4-[2-(4-ビフェニルメチルアミノ)フェニルアミ ノ]ベンジル]カルバミド酸tert-ブチルエステル

[4-(2-アミノフェニルアミノ)ベンジル]カルバミド酸 t

ンズアルデヒドのエタノール溶液(500 m1)に酢酸(5.4 m 1,94 mmo1)を添加した。得られた混合物を0℃で30分撹拌した後、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(7.1 g,117 mmo1)を添加した。その後、0℃で1時間、室温で30分撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して[4-[2-(4-ピフェニルメチルアミノ)フェニルアミノ]ベンジル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(40.5 g,90 %)の油状物を得た。

149

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.45 (9H, s), 4.21 (2H, d, J=5.4Hz), 4.39 (2H, s), 4.75 (1H, bs), 5.12 (1H, bs), 6.68-7.59 (16H, m).

【0207】(5) [4-(2-アミノフェニル)アミノ] ベン ジルカルバミド酸 tertープチルエステル(4.2 g, 14 mm ol), 4-プロモ酪酸 エチルエステル(7.7 ml, 54 mmol), 炭酸カリウム(2.1 g, 15 mmol)とN,N-ジメチルホルム アミド(30 ml)の混合物を90℃で4時間撹拌した、反応液 を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液 を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧 20 下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーで精製し、4-[2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミ ノメチル)フェノキシ]フェニル]アミノ酪酸 エチルエス テル (4.8 g, 83 %) の油状物を得た。  $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.23(3H, t, J=6.8H z), 1.45(9H, s), 1.82-1.98(2H, m), 2.36(2H, t, J= 7. 2Hz), 3. 18 (2H, t, J=7. 0Hz), 4. 07 (2H, q, J=6. 8H z), 4.11(2H, bs), 4.20(2H, d, J=5.6Hz), 4.77(1H, b s), 5.09(1H, bs), 6.94-7.26(8H, m). (6) 4-[2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)

7 エニルアミノ]フェニル]アミノ酪酸 エチルエステル (5.0 g, 12 mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(1.6g, 1 3 mmol)のテトラヒドロフラン(150 ml)溶液に4-フェニルベンゾイルクロリド(2.8 g, 13 mmol)を0℃で加えた, 反応液を0℃で30分間、室温で30分間撹拌後、再度4-ジメチルアミノピリジン(1.6 g, 13 mmol)、4-フェニルベンゾイルクロリド(2.8 g, 13 mmol)を0℃で加えた, 反応液を0℃で30分間、室温で30分間撹拌後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカ 40 ゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェニルアミノ]フェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸エチルエステル(3.1 g, 44%)の油状物を得た,

'H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1.17(3H, t, J=7.2Hz), 1.45(9H, s), 1.78-1.98(2H, m), 2.33-2.42(2H, m), 3.10-3.30 (2H, m), 4.07(2H, q, J=7.2Hz), 4.11(2H, d, J=5.8H z), 4.62(1H, bs), 4.88(1H, bs), 6.47-7.66(17H, m). 【0 2 0 8】(7) 4-[N-[2-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェニルアミノ]フェニル]-N-(4-フェ

ニルベンソイル)]アミノ酪酸 エチルエステル(3.0 g, 4.9 mmol)のテトラヒドロフラン(30 ml)とメタノール(3 0 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml, 1 0 mmol)を添加した、得られた混合物を60℃で2時間撹拌した。反応液に水と硫酸水素カリウム(1.4 g, 10 mmol)を加えた後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、4-[N-[2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェニルアミノ]フェニル]-N-(4-フェニルベンゾイ10 ル)]アミノ酪酸(2.5 g, 87 %)の油状物を得た。

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 1.46 (9H, s), 1.83-1.95 (2H, m), 2. 39 (2H, t, J=7.2Hz), 3.18-3.36 (2H, m), 4.19 (2H, d, J=6.0Hz), 4.79 (1H, bs), 5.39 (1H, bs), 6.78-7.60 (17 H, m).

(8) 4-[N-[2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェニルアミノ]フェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸(0.50 g, 1.0 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.23 ml, 2.0 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.30 ml, 2.0 mmol),トリエチルアミン(0.28 ml, 2.0 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(6 ml)の混合物を室温で12時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。

抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェニルアミノ]フェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド(0.21 g, 31 %)の油状物を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.46(9H, s), 1.88-1.98(2H, m), 2. 27(2H, t, J=7.0Hz), 3.25-3.51(2H, m), 4.20(2H, d, J=6.0Hz), 4.44(2H, d, J=5.6Hz), 4.82(1H, bs), 5.50 (1H, bs), 6.70(1H, t, J=5.6Hz), 6.81-7.57(21H, m). (9) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェニルアミノ]フェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド (0.17 g, 0.25 mmol)の酢酸エチル(1 ml)溶液に、4規定塩化水素 酢酸エチル溶液(1 ml)を加えて室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[4-(アミノメチル)フェニルアミノ]フェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 2塩酸塩(0.13 g, 79 %)の非結晶性固体を得た。元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>5</sub>, N<sub>4</sub> O<sub>5</sub> Cl<sub>2</sub> F·0.4H<sub>5</sub> Oとして

理論値: C, 66. 65; H, 5. 71; N, 8. 40.

実測値: C, 66.88; H, 5.98; N, 8.15.

 $^{^{1}}H-NMR \left(DMSO-d_{s}\right) \delta : \quad 1. \quad 9 \ 9-2. \quad 1 \ 2 \quad \left(2 \ H, \right.$   $m) \ , \quad 2. \quad 4 \ 1 \quad \left(2 \ H, \right. \quad t \ , \quad J=6. \quad 6 \ H \ z \ ) \ ,$ 

3. 77-3. 87 (2H, m), 4. 18 (2H, d, J=5. 8Hz), 4. 28 (2H,

50 d, J = 5.4 Hz), 4.70 (2H, 1)

s), 7.08-7.89(20H, m), 8. 23(1H, d, J=8.0Hz), 8.57 (1H, t, J=5.8Hz), 8.79(3 H, bs).

#### 【0209】実施例199

N- [2- (2-フルオロフェニル)エチル]-3-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(5-メチル-1,3,4-チアジアゾール-2-イルスルファニ ル)アセチル]]アミノプロピオンアミド 塩酸塩

(1) 3-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノプロピオン酸 エチルエステル(2.5 g, 5.5 mmol)のテトラヒドロフラン(40 ml)とエタノール(40 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(20ml, 20 mmol)を添加した, 得られた混合物を60℃で1時間撹拌した, 反応液に水、硫酸水素カリウムを加えた後、酢酸エチルで抽出した, 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した, 減圧下濃縮して非結晶性固体を得た,

得られた固体と 2-フルオロフェネチルアミン(1.1 g, 8.2 mnol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピ 20 ル)カルボジイミド(WSC)(2.1 g, 11 mnol),1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物(HCBt)(1.5 g, 11 mnol)及びN,N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で4時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-3-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノプロピオンアミド(2.9 g, 98 %)の油状物を得た。 30

(2) N-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-3-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノプロピオンアミド(2.9g, 5.4 mmol), ブロモアセチルブロミド(2.2 g, 11 mmol)とN,N-ジメチルアセトアミド(10 ml)の混合物を室温で1時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した、抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-3-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-ブロモアセチル]アミノプロピオンアミド(0.97 g, 27 %)の油状物を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>BrClF・H<sub>2</sub>O として

理論値: C, 54. 68; H, 5. 33; N, 6. 17.

実測値: C, 54. 71; H, 5. 38; N, 6. 26.

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.44(9H, s), 2.49(2H, m), 2.83(2  $^{-7}$ V+ $^{+2}$ D $^{-1}$ D

H, bs), 6.86-7.40(11H, m).

【0210】(3) N-[2-(2-フルオロフェニル) エチル]-3-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-ブロモアセチル]アミノプロピオンアミド (0.94g,1.4mol),2-メトキシ-1,3,4-チアゾール-5-チオール(0.18g,1.4mol),炭酸カリウム(0.3g,2.1mol)とN,N-ジメチルホルムアミド(10ml)の混合物を60℃で1時間撹拌した。反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、ブラインで洗浄した後、

10 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-3-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(5-メチル-1,3,4-チアジアゾール-2-イルスルファニル)アセチル]]アミノプロピオンアミド(0.49g,48%)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C3.4H3.7N5 O6 C1FS2 として

理論値: C, 57. 17; H, 5. 22; N, 9. 80. 実測値: C, 56. 89; H, 5. 43; N, 9. 51.

H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.42 (9H, s), 2.42 (1H, m), 2.52 (1 H, m), 2.69 (3H, s), 2.83 (2H, m), 3.47 (2H, m), 3.80 -4.17 (4H, m), 4.30 (2H, d, J=6.2Hz), 5.34 (1H, bs), 6.40 (1H, m), 6.87-7.38 (11H, m).

(4) N-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-3-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(5-メチル-1,3,4-チアジアゾール-2-イルスルファニル)アセチル]]アミノプロピオンアミド(0.34 g, 0.47 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(6 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下 濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-3-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロワフェニル]-N'-[(5-メチル-1,3,4-チアジアゾール-2-イルスルファニル)アセチル]]アミノプロピオンアミド 塩酸塩(0.3 g, 97 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C2.H3.N5 O3 C12 FS2·H2 Oとして

理論値: C, 52.09; H, 4.82; N, 10.47.

実測値: C, 52. 27; H, 4. 84; N, 10. 40.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.35 (2H, m), 2.65 (3H, s), 2.70 40 (2H, m), 3.22 (2H, m), 3.66 (1H, m), 3.88-4.13 (5H, m), 6.88 (1H, d), 7.07-7.59 (10H, m), 8.18 (1H, m), 8.57 (3H, bs).

#### 【0211】実施例200

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-アミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-N'-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミド(0.56 g, 1 mmol), 9H

とN, N-ジメチルアセトアミド(10 ml)の混合物を室温で6 時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し た。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブライン で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧 下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニルアミノエチル]フェノ キシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-1-カルボ ニル)]アミノブチルアミド(0.45 g, 59 %)の非結晶性固 体を得た。

153

 $[\alpha]_{0}^{24}$  -27° (C=0. 5, MeOH)

元素分析値 C4, H4, N3, O5 C1Fとして

理論値: C, 70.62; H, 5.79; N, 5.62.

実測値: C, 70.44; H, 5.66; N, 5.49.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.26(3H, m), 1.39(9H, s), 1.98(2 H, m), 2.40(2H, m), 3.76(2H, s), 3.82(1H, m), 4.14 (1H, m), 4.52(2H, d, J=5.4Hz), 4.53(1H, m), 6.41-6.64(3H, m), 6.98-7.35(12H, m), 7.51-7.60(3H, m), 7.76(1H, d).

t-プトキシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-ク ロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミ ノブチルアミド(0.3 g, 0.4 mmol)の酢酸エチル(3 ml) 溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(3 ml)加えて、 室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出 した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2 -フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-アミノエチ ル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン -2-カルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.27 g, 9 9 %)の非結晶性固体を得た。

 $[\alpha]_{p}^{24}$  +1. 2° (C=0. 5, MeOH)

元素分析値 Co.Ho.No.Ocl.F·1/2Hoとして

理論値: C, 67. 53; H, 5. 38; N, 6. 06.

実測値: C, 67. 37; H, 5. 58; N, 5. 95.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.47 (3H, d, J=5.8Hz), 1.84 (2H, m), 2.28(2H, m), 3.83(4H, m), 4.30(3H, m), 6.57(1 H, bs), 6.67(1H, m), 7.14-7.38(11H, m), 7.57(3H, m), 7.76(1H, d), 7.88(1H, d), 8.49(1H, m), 8.66(3H, bs).

### 【0212】実施例201

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-アミノ エチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-[[4-(ベン ゼンスルホニル)アミノフェニル]アセチル]]アミノブチ ルアミド 塩酸塩

(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-ter t-ブトキシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-ク ロロフェニル]]アミノブチルアミド(0.54 g, 0.97mmo 1), [4-(ベンゼンスルホニル)アミノフェニル]アセチル クロリド(0.39 g, 1.3 mmol)とN, N-ジメチルアセトアミ ド(10 ml)の混合物を室温で4時間撹拌した,

反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を1 規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残 留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、 N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[[4-(ベンゼンスルホニ ル)アミノフェニル]アセチル]-N'-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-クロ ロフェニル]]アミノブチルアミド(0.5 g, 62 %)の非結 晶性固体を得た。

10  $[\alpha]_0^{24}$  -24° (C=0. 5, MeOH)

元素分析値 C., H. 。N. O. CIFS・1/2H. Oとして

理論値: C, 63. 03; H, 5. 65; N, 6. 68.

実測値: C, 63. 31; H, 5. 84; N, 6. 37.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 39 (12H, m), 1. 87 (2H, m), 2. 26 (2 H, m), 3.72(2H, m), 3.63(1H, m), 4.44(2H, d, J=5.2 Hz), 4.68(1H, m), 5.08(1H, d), 6.65-7.52(20H, m), 7.72(2H, d).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-ter t-ブトキシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-ク (2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-ter 20 ロロフェニル]-N'-[[4-(ベンゼンスルホニル)アミノフ ェニル]アセチル]]アミノブチルアミド(0.33 g, 0.4 mm ol)の酢酸エチル(3ml)溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチ ル溶液(3 ml)加えて、室温で1時間撹拌した。 反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、 エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-アミノエチル]フェノキシ]-4-クロ ロフェニル]-N'-[[4-(ベンゼンスルホニル)アミノフェ ニル]アセチル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.29 g, 9 6%)の非結晶性固体を得た。

30  $[\alpha]_0^{24}$  -2.8° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 Ca, Ha, N, O, Cl<sub>2</sub> FS·1. 5H, 0として

理論値: C, 59. 09; H, 5. 34; N, 7. 07.

実測値: C, 59. 33; H, 5. 25; N, 6. 91.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1. 49 (3H, d, J=4. 0Hz), 1. 67 (2H, m), 2.16(2H, m), 3.33(4H, m), 4.25(2H, d, J=5.6H z), 4.41(1H, m), 6.82-7.59(18H, m), 7.75(2H, m), 8.40(1H, m), 8.66(3H, bs), 10.32(1H, s).

### 【0213】実施例202

50

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-アミノ 40 エチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2'-メト キシビフェニル-4-イル)アセチル]]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-プロモフェニル酢酸(25 g, 120 mmol)のエタノー ル(300 ml)溶液に濃硫酸(10 ml)を加えて、15時間加熱 還流した。反応液を減圧下に濃縮して、残留物を氷水に 注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、4-ブロモフェニル酢酸 エチルエステル(28 g, 99 %)の油 状物を得た, 'H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)δ: 1.25(3H, t, J=7.2Hz), 3. 56 (2H, s), 4. 15 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 14-7. 20 (2H,

m), 7.42-7.49(2H, m).

得られた4-プロモフェニル酢酸 エチルエステル(16 g, 66 mmol), 2-メトキシフェニルボロン酸(10 g, 66 mmo 1), 炭酸ナトリウム(17.5 g, 165 mmol), トルエン(50 m 1), エタノール(50 ml)と水(50 ml)の混合物をアルゴン 雰囲気下に室温で30分撹拌した。テトラキス(トリフェ ニルホスフィン)パラジウム(0)(1.9 g, 1.6mmol)を添加 した後、15時間加熱還流した。 反応液を冷却後、水に 注ぎ、酢酸エチルで抽出した、抽出液を水及ブラインで 洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮し た、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製して、(2'-メトキシ-4-ピフェニル)酢酸 エチルエス テル(17.3 g, 97 %)の油状物を得た。

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.27 (3H, t, J=7.2Hz), 3.65 (2H, s), 3.81(3H, s), 4.17(2H, q, J=7.2Hz), 6.96-7.06(2 H, m), 7.26-7.35(4H, m), 7.49(2H, d, J=8.4Hz).この (2'-メトキシ-4-ピフェニル)酢酸 エチルエステル(17.3 g, 64 mmol)のエタノール(80 ml)溶液に1規定 水酸化 ナトリウム水溶液(70 ml, 70 mmol)を加えて室温で4時 間撹拌した。 反応液を減圧下に濃縮後、残留物に水を 加えて、1規定塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出 した。抽出液をプラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥し、減圧下濃縮した。(2'-メトキシ-4-ビフェ ニル)酢酸(14.7 g, 95 %)の固体を得た。

#### 融点 174-176℃

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 69 (2H, s), 3. 80 (3H, s), 6. 96-7. 05(2H, m), 7.25-7.35(4H, m), 7.51(2H, d, J=8.0Hz). (2'-メトキシ-4-ビフェニル)酢酸(0.39 g, 1.6mmol), オキサリルクロリド(0.41 g, 3.2 mmol), N, N-ジメチル ホルムアミド(0.3 ml)のテトラヒドロフラン(20 ml)溶 液を室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下に濃縮した 後、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-tert -ブトキシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-クロ ロフェニル]]アミノブチルアミド(0.6 g, 1.1 mmol)と N, N-ジメチルアセトアミド(10 ml)を加えた。得られた 混合物を室温で3時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢 酸エチルで抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウ ム水溶液、ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベン ジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニル アミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2' -メトキシビフェニル-4-イル)アセチル]]アミノブチル アミド(0.74 g, 88 %)の非結晶性固体を得た

 $[\alpha]_{D}^{24}$  -29° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 C, s H, 7 N3 O6 ClF・1/2H2 Oとして

理論値: C, 68. 47; H, 6. 13; N, 5. 32.

実測値: C, 68. 35; H, 6. 08; N, 5. 07.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.38 (12H, m), 1.86 (2H, m), 2.27 (2

(2H, d, J=6.2Hz), 4.69(1H, m), 4.96(1H, m), 6.74-7.50 (20H, m).

156

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-ter t-ブトキシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-ク ロロフェニル]-バ-[(2'-メトキシビフェニル-4-イル)ア セチル]]アミノブチルアミド(0.35 g, 0.45 mmol)の酢 酸エチル(3 ml)溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液 (3 ml)加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下 **恐縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテル** で洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1S) -1-アミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2'-メトキシビフェニル-4-イル)アセチル]]アミノブ チルアミド塩酸塩(0.32 g, 99 %)の非結晶性固体を得

 $[\alpha]_0^{24}$  -1.0° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 C4.0H4.0N, O4 C1.F·H2 Oとして

理論値: C, 65. 39; H, 5. 76; N, 5. 72.

実測値: C, 65. 18; H, 5. 73; N, 5. 59.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.50 (3H, d, J=6.6Hz), 1.73 (2H, 20 m), 2.20(2H, m), 3.47(2H, m), 3.71(2H, m), 3.75(3 H, s), 4.27(2H, d, J=5.2Hz), 4.42(1H, m), 6.88-7.5 5(19H, m), 8.42(1H, m), 8.65(3H, bs).

#### 【0214】実施例203

N-[(1R)-1-インダニル]-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-アミノエ チル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニル ベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニルアミ ノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニ ルベンゾイル)]アミノ酪酸(0.71 g, 1.1 mmol), (R)-1-30 アミノインダン(0.25 g, 1.9 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(WSC)(0.44 g, 2.3 mmol), 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和 物(HOBt)(0.31 g, 2.3 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミ ド(10 ml)の混合物を室温で16時間撹拌した。 反応液を 水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。

抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーで精製し、N-[(R)-1-インダニル]-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニルアミノエチル] 40 フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾ イル)]アミノブチルアミド(0.67 g, 79 %)の非結晶性固 体を得た。

 $[\alpha]_{p}^{24} +17^{\circ}$  (C=0.5, MeOH)

元素分析値 C45 H46 N3 O3 C1·1/2H2 Oとして

理論値: C, 71. 75; H, 6. 29; N, 5. 58.

実測値: C, 71.69; H, 6.52; N, 5.47.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.32(3H, d), 1.38(9H, s), 1.85(1 H, m), 2.02(2H, m), 2.39(2H, m), 2.50(1H, m), 2.88 (2H, m), 3.85(1H, m), 4.09(1H, m), 4.17(1H, m), 4. H, m), 3.54(2H, m), 3.74(2H, m), 3.79(3H, s), 4.46 50 87(1H, bs), 5.50(1H, m), 6.42-6.74(4H, m), 6.98-7.

57(17H, m).

(2) N-[(R)-1-インダニル]-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-クロ ロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチル アミド(0.33 g, 0.44 mmol)の酢酸エチル(3 ml)溶液に、 4規定 塩化水素酢酸エチル溶液(3 ml)を加えて、室温 で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した 固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[(R)-1 -インダニル]-4-[N'-[2-[3-[(1S)-1-アミノエチル]フェ ノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイ ル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.3 g, 100 %)の非結 晶性固体を得た,

157

 $[\alpha]_0^2$  +47° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 C, oH, oN, O, Cl2 · 2H2 Oとして

理論値: C, 67. 03; H, 6. 05; N, 5. 86.

実測値: C, 67. 14; H, 5. 93; N, 5. 81.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.49 (3H, d, J=6.6Hz), 1.71-1.87 (3H, m), 2.25-2.37(3H, m), 2.85(2H, m), 3.87(2H, m), 4.38(1H, m), 5.27(1H, m), 6.61(1H, s), 6.73(1 H, m), 7.14-7.68(18H, m), 8.31(1H, d), 8.66(3H, b s).

#### 【0215】実施例204

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1R)-1-アミノ エチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-(4-フェニ ルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) (R)-1-(3-メトキシフェニル)エチルアミン(10 g, 6 6 mmol)のジクロロメタン(100 ml)溶液に三臭化ホウ素 (19 ml, 200mmol)のジクロロメタン(50 ml)溶液を-78℃ で滴下した。その温度で30分撹拌した後、室温で1時間 反応した, 反応液にメタノールを加えて反応を止めた 後、減圧下に濃縮した。残留物にテトラヒドロフラン(2 00 ml), トリエチルアミン(33.8 g, 330 mmol)と二炭酸 ジ-tert-ブチル(14.5 g, 66 mmol)を加えた。得られた 混合物を2時間加熱還流した、反応液を冷却後、水に注 ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を1規定塩酸、ブライ ンで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧 下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーで精製した。(1R)-1-(3-ヒドロキシフェニル)エチ ルカルバミド酸 tert-ブチルエステル(13.7 g, 87 %)の 油状物を得た。

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42(9H, s), 1.46(3H, s), 4.71(1 H, m), 4.90(1H, m), 6.68-6.81(3H, m), 6.94(1H, s), 7. 14(1H. m).

(2) 4-クロロ-2-フルオロニトロベンゼン(10.6 g, 54 m mol), (1R)-1-(3-ヒドロキシフェニル)エチルカルバミド 酸 tert-ブチルエステル (13.7 g, 58 mmol), 炭酸カリ ウム(8.7 g, 63 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(150 ml)の混合物を100℃で1時間撹拌した。反応液を冷却 後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、ブラ インで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を 50 6.97-7.59(13H, m).

留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーで精製後、得られた結晶をヘキサン-酢酸エチルから 再結晶して、(1R)-(-)-1-[3-(5-クロロ-2-ニトロフェノ キシ)フェニル]エチルカルバミド酸 tertープチルエス テル(12.9 g, 60 %)の結晶を得た。 融点 94-96℃[α]。 21 +50° (C=0.5, MeOH)元素分析値 C1, H2, N2 O5 C1として 理論値: C, 58.09; H, 5.39; N, 7.13.

実測値: C, 58. 12; H, 5. 42; N, 7. 04.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1. 41 (12H, m), 4. 80 (2H, m), 6. 93-10 7.42(6H, m), 7.93(1H, d).

【0216】(3)(1S)-(-)-1-[3-(5-クロロ-2-ニトロフ ェノキシ)フェニル]エチルカルバミド酸 tertーブチル エステル(3.5 g, 8.9 mmol)の酢酸エチル(50 ml)溶液に5 % 炭素担持パラジウム(1.1 g)を添加した。得られた混 合物を常温常圧条件下に1時間水素添加した。触媒をろ 別して、ろ液を減圧下濃縮した、残留物と4-ブロモ酪酸 エチルエステル(7 g, 36 mmol), 炭酸カリウム(3.7 g, 27 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(50 ml)の混合物 を80℃で72時間撹拌した、反応液を冷却後、水に注ぎ、 20 酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[2-[3-[(1R)-1-tert-プトキシカルボニルアミノエチル] フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエ ステル(2.4 g,56 %)の油状物を得た。

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 24 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 41 (12H, m), 1.93(2H, m), 2.37(2H, m), 3.19(2H, m), 4.11(2 H, q, J=7.0Hz), 4.21(1H, m), 4.79(2H, m), 6.61-7.3 2(7H, m).

30 (4) 4-[N-[2-[3-[(1R)-1-tert-ブトキシカルボニルアミ ノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(2.4 g, 5 mmol), 4-フェニルベンゾイ ルクロリド(1.6 g, 7.5 mmol)とN,N-ジメチルアセトア ミド(50 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した, 反応液を 水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を1規定 水 酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄した後、無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[2-[3-[(1R)-1-tert-プトキシカルボニルアミノエチル] 40 フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンソ イル)]アミノ酪酸 エチルエステル(2.8 g, 86 %)の油状 物を得た。

元素分析値 C3. H, N2 Oc C1として

理論値: C, 69. 45; H, 6. 29; N, 4. 26.

実測値: C, 69. 22; H, 6. 43; N, 4. 20.

1H-NMR (CDC13)  $\delta$ : 1.23 (3H, t, J=7.0Hz), 1.33 (3H, m), 1.40(9H, s), 2.01(2H, m), 2.47(2H, m), 3.87(1 H, m), 4.06(1H, m), 4.12(2H, q, J=7.0Hz), 4.70(1H, m), 4.80(1H, bs), 6.44-6.53(2H, m), 6.67(1H, d),

【0217】(5) 4-[N-[2-[3-[(1R)-1-tert-プトキシカ ルポニルアミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル] -N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸 エチルエステ ル(2.5g, 3.8 mmol)のテトラヒドロフラン(20 ml)とエ タノール(20 ml)の溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液 (20 ml, 20 mmol)を添加した。得られた混合物を60℃で 1時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、硫酸水素カリウム で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水 洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃 縮して、4-[N-[2-[3-[(1R)-1-tert-ブトキシカルボニル 10 アミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フ ェニルベンゾイル)]アミノ酪酸(2.4 g, 100 %)の非結晶 性固体を得た。

元素分析値 C。6H、N2 O。Cl・1/2H、Oとして

理論値: C, 67. 76; H, 6. 00; N, 4. 39.

実測値: C, 67. 76; H, 6. 19; N, 4. 28.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.39(3H, m), 1.42(9H, s), 1.97(2 H, m), 2.50(2H, m), 4.00(1H, m), 4.10(1H, m), 4.66 (1H, m), 5.00(1H, bs), 6.59-7.07(6H, m), 7.30-7.58 (11H, m).

(6) 4-[N-[2-[3-[(1R)-1-tert-ブトキシカルボニルアミ ノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニ ルベンゾイル)]アミノ酪酸(1.0 g, 1.6 mmol), 2-フル オロベンジルアミン(0.3 g, 2.4 mmol), 塩酸 1-エチル -3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(WSC) (0.61 g, 3.2 mmol), 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール 1水和物(HOBt) (0.43 g, 3.2 mmol)とN, N-ジメチルホル ムアミド(10 ml)の混合物を室温で12時間撹拌した。反 応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した

, 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥 した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1R)-1-tert-ブトキシカルボニルアミノエ チル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニル ベンゾイル)]アミノブチルアミド(0.48 g, 41 %)の非結 晶性固体を得た.

 $[\alpha]_{D}^{24}$  +27° (C=0. 5, MeOH)

元索分析値 C4, H4, N3, O5 C1F·1/2H2 Oとして

理論值: C, 69. 30; H, 5. 95; N, 5. 64.

実測値: C, 69. 60; H, 6. 16; N, 5. 62. H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.33(3H, d), 1.39(9H, s), 1.98(2H, m), 2.39(2H, m), 3.81(1H, m), 4.12(1H, m), 4.51(2H, d, J=5.8H z), 4.66(1H, m), 4.86(1H, bs), 6.43(1H, d), 6.45(1 H, s), 6.63(1H, d), 6.91(1H, bs), 6.98-7.59(17H, m).

(7) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1R)-1-ter t-プトキシカルボニルアミノエチル]フェノキシ]-4-ク ロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチ ルアミド(0.32 g, 0.48 mmol)の酢酸エチル(3 ml)溶液

で1時間撹拌した。反応液を減圧下恐縮した。析出した 固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フ ルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-[(1R)-1-アミノエチル] フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-(4-フェニルベンゾ イル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.3 g, 94 %)の非結

160

 $[\alpha]_0^2$  +0.1° (C=0.5, MeOH)

晶性固体を得た.

元素分析値 C, 。 H, 。 N, O, Cl, F・1/2H, Oとして

理論值: C, 66. 96; H, 5. 47; N, 6. 16.

実測値: C, 66.65; H, 5.44; N, 6.28.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  : 1. 49 (3 H, 6. 6Hz), 1.83 (2H, m) , 2. 27 m), 3.78 (2H, m), (2H, J = 5. 2 H z), 9 (2H, d, 4. 43 (1 6.70 H, m), 6.59(1H, s), (1H, m), 7. 11-7. 68 (18H, m), 8.47 (1H, m), 8.66 (3H, bs).

【0218】 実施例205

20 N-[2-[3-[(1S)-1-アミノエチル]フェ ノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[3-[[[(2-フルオロベン ジル)アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]-4-フェニル ベンズアミド塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-[(1S)-1-tert-ブトキシカルボニルアミ ノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニ ルベンゾイル)]アミノ酪酸(1.0 g, 1.6 mmol), ジフェニ ルホスホリルアジド(DPPA)(0.67 g, 2.4 mmol), トリエ チルアミン(0.2 g, 2.0 mmol)とN,N-ジメチルホルムア ミド(10 ml)の混合物を室温で6時間撹拌した。 反応液を 水に注ぎ酢酸エチルで抽出した、抽出液を水、ブライン で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去 した。残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得られた混 合物を加熱還流下に3時間撹拌した。その後、反応液に2 -フルオロベンジルアミン(0.5 g, 4.0 mmol)を添加し て、更に2時間還流した。反応液を冷却後、水に注ぎ酢 酸エチルで抽出した、抽出液を水、ブラインで洗浄後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留 物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、(1 S)-1-[3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[[(2-フルオ 40 ロベンジル)アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]アミ ノ]-5-クロロフェノキシ]フェニル]エチルカルパミン酸 tert-ブチルエステル(0.66 g, 55 %)の非結晶性固体を 得た。

[α]。24 -24° (C=0.5, MeOH) 元素分析値 C4, 3H4,4 N4,0s C1F・ 1/2H₂0として

理論値: C, 67. 93; H, 5. 97; N, 7. 37.

実測値: C, 68. 02; H, 5. 98; N, 7. 27.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.31(3H, m), 1.37(9H, s), 1.76(2 H, m), 3.36(2H, m), 3.77(1H, m), 4.17(1H, m), 4.43 に4規定 塩化水素酢酸エチル溶液(3 ml)を加えて、室温 50 (2H, d, J=5.8Hz), 4.66(1H, bs), 4,84(1H, m),5.09(1

H, m), 5.75(1H, m), 6.42(1H, m), 6.53-6.65(2H, m), 6.95-7.58(17H, m).

(2) (1S)-1-[3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[[(2-フルオロベンジル)アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]アミノ]-5-クロロフェノキシ]フェニル]エチルカルバミン酸 tert-ブチルエステル(0.36 g, 0.48 mmol)の酢酸エチル(3 ml)溶液に、4規定塩化水素酢酸エチル溶液(3 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した、析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[2-[3-[(1S)-1-アミノエチル]フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[3-[[[(2-フルオロベンジル)アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]-4-フェニルベンズアミド塩酸塩(0.31 g, 95 %)の非結晶性固体を得た。

 $[\alpha]_{D}^{24}$  -2.1° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 C<sub>3 8</sub> H<sub>3</sub> , N<sub>4</sub> O<sub>3</sub> Cl<sub>2</sub> F·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 65.52; H, 5.50; N, 8.04.

実測値: C, 65. 27; H, 5. 57; N, 7. 89.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.49(3H, d, J=6.6Hz), 1.69(2H, m), 3.11(2H, m), 3.81(2H, m), 4.25(2H, m), 4.40(1 H, m), 6.29(1H, m), 6.58(3H, m), 7.10-7.69(18H, m), 8.61(3H, bs).

### 【0219】 実施例206

N-[(R)-1-インダニル]-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸(0.8 g, 1.3 mmol), (R)-1-アミノインダン(0.32 g, 2.4 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(WSC)(0.5 g, 2.6 mmol),1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物(HOBt)(0.35 g, 2.6 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で12時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-[(R)-1-インダニル]-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド(0.79 g, 83 %)の非結晶性固体を得た。

 $[\alpha]_0^{21}$  +45° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 C<sub>4.4</sub>H<sub>4.4</sub>N<sub>5</sub>O<sub>5</sub>Clとして理論値: C, 72. 36; H, 6.07; N, 5.75.

実測値: C, 72.20; H, 6.06; N, 5.81

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42(9H, s), 1.88(1 H, m), 2.00(2H, m), 2.37(2H, m), 2.56(1H, m), 2.88 (2H, m), 3.84(1H, m), 4.10-4.19(3H, m), 4.98(1H, b s), 5.50(1H, m), 6.48(1H, bs), 6.56-6.62(3H, m),

7.04(2H, m), 7.18-7.58(15H, m).

(2) N-[(R)-1-インダニル]-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド(0.22 g, 0.31 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に、4規定塩化水素酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[(R)-1-インダニル]-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-ク10 ロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド塩酸塩(0.2 g, 98 %)の非結晶性固体を得た。[α]<sub>0</sub><sup>21</sup> +46(C=0.5, MeOH)

162

元素分析値 Ca, Ha, Na Oa Cl2・1/2Ha Oとして

理論值: C, 69. 33; H, 5. 67; N, 6. 22.

実測値: C, 69. 30; H, 5. 81; N, 6. 11.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.70-1.91 (3H, m), 2.24 (2H, m), 2.31 (1H, m), 2.82 (2H, m), 3.79 (2H, m), 4.10 (2H, m), 5.27 (1H, m), 6.62 (1H, s), 6.76 (1H, m), 7.15-7.68 (18H, m), 8.29 (1H, d), 8.46 (2H, bs).

0 【0220】実施例207

N-[(S)-1-インダニル]-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸(0.5 g, 0.8 mmol), (S)-1-アミノインダン(0.23 g, 1.7 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(WSC)(0.31 g, 1.6 mmol),1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物(HOBt)(0.22 g, 1.6 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で12時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-[(S)-1-インダニル]-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド(0.54 g, 91 %)の非結晶性固体を得た。

 $[\alpha]_0^{21}$  -38° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 C<sub>4</sub>, H<sub>4</sub>, N<sub>5</sub>, O<sub>5</sub> C1として理論値: C, 72. 36; H, 6.07; N, 5. 75.

実測値: C, 72. 10; H, 6. 23; N, 5. 57.

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.42 (9H, s), 1.88 (1H, m), 2.00 (2 H, m), 2.37 (2H, m), 2.56 (1H, m), 2.88 (2H, m), 3.84 (1H, m), 4.10–4.19 (3H, m), 4.98 (1H, bs), 5.50 (1H, m), 6.48 (1H, bs), 6.56–6.62 (3H, m), 7.04 (2H, m), 7.18–7.58 (15H, m).

(2) N-[(S)-1-インダニル]-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェ
 50 ニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド

(0.22 g, 0.30 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に、4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時 間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体を ろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[(S)-1-イン ダニル]-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-ク ロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンソイル)]アミノブチ ルアミド 塩酸塩(0.19 g, 97 %)の非結晶性固体を得た。  $[\alpha]_0^{21}$  -51° (C=0. 5, MeOH)

元素分析値 G,H,N,O,Cl,·1/2H,Oとして

理論值: C, 69. 33; H, 5. 67; N, 6. 22.

実測値: C, 69. 34; H, 5. 75; N, 6. 21.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.70-1.91 (3H, m), 2.24 (2H, m), 2.31(1H, m), 2.82(2H, m), 3.79(2H, m), 4.10(2H, m), 5. 27 (1H, m), 6. 62 (1H, s), 6. 76 (1H, m), 7. 15-7. 68 (18H, m), 8.29(1H, d), 8.46(2H, bs).

### 【0221】実施例208

N-[(R)-1-フェニルエチル]-4-[N'-[2-[3-(アミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベ ンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノ酪酸(0.6 g, 0.97 mmol), (R)-1-フェニ ルエチルアミン(0.25 g, 2.1 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(WSC)(0.38 g, 2.0 mmol), 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和 物(HOBt) (0.26 g, 2.0 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミ ド(10 ml)の混合物を室温で6時間撹拌した。 反応液を水 に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。

抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し トグラフィーで精製し、N-[(R)-1-フェニルエチル]-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フ ェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイ ル)]アミノブチルアミド(0.68 g, 97 %)の非結晶性固体 を得た。

 $[\alpha]_{0}^{21} +33^{\circ}$  (C=0. 5, MeOH)

元素分析値 C,, H, N, O<sub>5</sub> Cl·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論值: C, 71. 01; H, 6. 24; N, 5. 78.

実測値: C, 71/08; H, 6. 15; N, 5. 59.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 1.52(3H, m), 1.92(2 H, m), 2.33(2H, m), 3.80(1H, m), 4.10-4.17(3H, m), 4.93(1H, bs), 5.15(1H, m), 6.44(1H, m), 6.55-6.63 (2H, m), 7.00-7.10(3H, m), 7.15-7.48(14H, m), 7.54 -7.59(2H, m).

(2) N-[(R)-1-フェニルエチル]-4-[N'-[2-[3-(tert-ブ トキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロ フェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルア ミド(0.31 g, 0.43 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に、4 規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で

をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[(R)-1-フ ェニルエチル]-4-[パ-[2-[3-(アミノメチル)フェノキ シ]-4-クロロフェニル]-パ-(4-フェニルベンゾイル)]ア ミノブチルアミド 塩酸塩(0.24 g, 84 %)の非結晶性固 体を得た.

164

 $[\alpha]_0^{21}$  +35° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 C, , H, , N, O, Cl, ·1/2H, Oとして理論値: C, 68. 77; H, 5. 77; N, 6. 33. 実測值: C, 68. 48; H, 5. 89; N, 6. 3

10  $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.32 (3H, d, J=7.0Hz), 1.79 (2H, m), 2.22(2H, m), 3.74(2H, m), 4.01(2H, m), 4.90(1 H, m), 6.59(1H, s), 6.69(1H, s), 7.12-7.68(19H, m), 8.40(3H, bs).

### 【0222】実施例209

N-[(S)-1-フェニルエチル]-4-[N'-[2-[3-(アミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベ ンソイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノ酪酸(0.45 g, 0.73 mmol), (S)-1-フェ 20 ニルエチルアミン(0.18 g, 1.5 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(WSC) (0. 29 g, 1.5 mmol), 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水 和物(HOBt) (0.20 g, 1.5 mmol)とN, N-ジメチルホルムア ミド(8 ml)の混合物を室温で12時間撹拌した。反応液を 水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。

抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーで精製し、N-[(S)-1-フェニルエチル]-4-た。減圧下恐縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマ 30 [N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フ ェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-(4-フェニルベンゾイ ル)]アミノブチルアミド(0.50 g, 94 %)の非結晶性固体 を得た。

 $[\alpha]_0^{21}$  -27° (C=0.5, MeOH)

元素分析値 C4.3H4N3O5C1として

理論値: C, 71. 90; H, 6. 17; N, 5. 85.

実測値: C, 71. 70; H, 6. 42; N, 5. 69.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 1.52(3H, m), 1.92(2 H, m), 2.33(2H, m), 3.80(1H, m), 4.10-4.19(3H, m), 4.95(1H, bs), 5.15(1H, m), 6.44(1H, m), 6.55-6.63 (2H, m), 7.00-7.10(3H, m), 7.15-7.48(14H, m), 7.54 -7.59(2H, m).

(2) N-[(S)-1-フェニルエチル]-4-[N'-[2-[3-(tert-ブ トキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロ フェニル]-パ-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルア ミド(0.31 g, 0.43 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に、4 規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で 1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した、

析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して 1時間撹拌した,反応液を減圧下濃縮した,析出した固体 50 N−[(S)−1−フェニルエチル]−4−[N'−[2−[3−(アミノメチ

ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.24 g, 84 %)の非結晶性固体を得た。

 $[\alpha]_{p}^{21}$  34° (C=0. 5, MeOH)

元素分析値 Cally Ny Oy Cly として

理論値: C, 69. 72; H, 5. 70; N, 6. 42.

実測値: C, 69. 33; H, 6. 03; N, 6. 23.

 $^1$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  : 1. 32 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 80 (2H, m), 2. 23 (2H, m), 3. 79 (2H, m), 4. 01 (2H, m), 4. 91 (1 H, m), 6. 60 (1H, s), 6. 74 (1H, m), 7. 14-7. 69 (19H, m), 8. 50 (3H, m).

### 【0223】実施例210

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(5-ブロモ-2-フランカルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(1.5 g, 3.2 mmol), 5-ブロモフランカルボニルクロリド(0.82 g, 3.9 mmol)とN,N-ジメチルアセトアミド(15 ml)の混合物を室温で5時間撹拌した。反応液 20を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-(5-ブロモ-2-フランカルボニル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(1.7 g, 82 %)の非結晶性固体を得た。元素分析値 C2。H<sub>3.2</sub> N<sub>2</sub> O<sub>7</sub> BrClとして

理論値: C, 54.77; H, 5.07; N, 4.41.

実測値: C, 54. 68; H, 5. 04; N, 4. 49.

 $^1$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1.22 (3H, t, J=7.0Hz), 1.45 (9H, s), 1.96 (2H, m), 2.43 (2H, m), 3.86 (2H, m), 4.10 (2 H, q, J=7.0Hz), 4.28 (2H, d, J=5.6Hz), 4.96 (1H, bs), 6.28 (2H, m), 6.74-6.80 (3H, m), 7.10 (2H, m), 7.21-7.34 (2H, m).

(2) 4-[N-(5-プロモ-2-フランカルボニル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(1.5g, 2.3 mmol)のテトラヒドロフラン(20 ml)とエタノール(20 ml)の溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(10 ml, 10 mm 40 ol)を添加した。得られた混合物を60℃で1時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、硫酸水素カリウムで酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥して、減圧下濃縮した。残留物と 2-フルオロベンジルアミン(0.45 g, 3.6 mmol), 塩酸 1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(WSC)(0.89 g, 4.6 mmol),1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物(HOBt)(0.63 g, 4.6 mmol)とN,Nージメチルホルムアミド(6 ml)の混合物を室温で12時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽 50

出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-(5-ブロモ-2-フランカルボニル)-N'-[2-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]]アミノブチルアミド(1.2 g, 74 %)の非結晶性固体 を得た。

元素分析値 C3.4 H3.N3 O6 BrC1Fとして

理論値: C, 57. 11; H, 4. 79; N, 5. 88.

10 実測値: C, 57. 06; H, 4. 98; N, 6. 02.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.44(9H, s), 1.94(2H, m), 2.34(2 H, m), 3.82(1H, m), 3.93(1H, m), 4.25(2H, d, J=5.6 Hz), 4.48(2H, d, J=5.8Hz), 5.01(1H, bs), 6.25(2H, m), 6.69-6.78(4H, m), 6.98-7.36(8H, m).

(3) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-(5-プロモ-2-フランカルボニル)-N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミド(0.18 g, 0.25 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に4規定塩化水素酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して<math>N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-<math>N'-(5-プロモ-2-フランカルボニル)]アミノブチルアミド塩酸塩(0.11 g, 68 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C2, H2, N3 O4 BrCl2 Fとして

理論値: C, 53. 48; H, 4. 18; N, 6. 45.

実測値: C,53.65; H,4.46; N,6.30.

 $^{1}\text{H-NMR} (DMSO-d_{o}) \ \delta: \ 1.79 (2H, m), \ 2.23 (2H, m), \ 3.68$  30 (1H, m), 3.79 (1H, m), 4.01 (2H, m), 4.28 (2H, d, J= 5.0Hz), 6.27 (1H, bs), 6.62 (1H, d, J=3.6Hz), 6.80 (1 H, d), 6.85 (1H, d, J=3.6Hz), 7.11-7.59 (9H, m), 8.4 2 (3H, m).

### 【0224】実施例211

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(5-フェニル-2-フ ランカルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩 (1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-(5-ブロモ-2-フラ ンカルボニル)-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブ チルアミド(0.49 g, 0.68 mmol),フェニルボロン酸(0.1 3 g, 1.0 mmol), 炭酸ナトリウム(0.24 g, 1.7 mmol), トルエン(20 ml), エタノール(5 ml)と水(5ml)の混合物 をアルゴン雰囲気下に室温で10分撹拌した。テトラキス (トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(39 mg, 0.034 mmol)を添加した後、12時間加熱還流した。 反応液を 冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した、抽出液を水 及プラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、 減圧下濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグ 50 ラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-

30

167

[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキ シ]-4-クロロフェニル]-パ-(5-フェニル-2-フランカル ボニル)]アミノブチルアミド(0.43 g, 89 %)の非結晶性 固体を得た。

元素分析値 C.o.H.o.N.O。CIFとして

理論値: C, 67. 46; H, 5. 52; N, 5. 90.

実測値: C, 67. 25; H, 5. 47; N, 5. 86.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42(9H, s), 1.97(2H, m), 2.38(2 H, m), 3.85(1H, m), 4.04(1H, m), 4.06(2H, d, J=5.8)Hz), 4.50(2H, d, J=5.8Hz), 4.80(1H, bs), 6.60-6.66 10 (3H, m), 6.82(2H, m), 6.98-7.38(14H, m).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-パ-(5-フェニル-2-フランカルボニル)]アミノ ブチルアミド(0.28 g, 0.39 mmol)の酢酸エチル(2 ml) 溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、 室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した、析出 した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2 -フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェ ノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(5-フェニル-2-フラン カルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.24 g, 95 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 G, H, N, O, Cl, Fとして

理論値: C, 64. 82; H, 4. 97; N, 6. 48.

実測値: C, 64. 81; H, 5. 08; N, 6. 25.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub> )  $\delta$  : 1.87 (2H, m), 2.25 (2H, m), 3.70 (1H, m), 3.91 (3H, m), 4.28 (2H, d, J=5.6Hz), 6.72 (1 H, m), 6.87(2H, m), 7.01-7.42(14H, m), 7.65(1H, d), 8.42(3H, m).

#### 【0225】実施例212

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2-メトキシフェ ニル)-2-フランカルボニル]]アミノブチルアミド塩酸塩 (1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-(5-プロモ-2-フラ ンカルボニル)-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブ チルアミド(0.42 g, 0.59 mmol), 2-メトキシフェニルボ ロン酸(0.13 g, 0.88 mmol), 炭酸ナトリウム(0.2 g, 1. 5 mmol), トルエン(20 ml), エタノール(5 ml)と水(5 m 1)の混合物をアルゴン雰囲気下に室温で10分撹拌した。 テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(34 mg, 0.029 mmol)を添加した後、12時間加熱還流した。 反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水及ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウム で乾燥し、減圧下濃縮した、残留物をシリカゲルカラム クロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル) -4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2-メトキシフェ ニル)-2-フランカルボニル]]アミノブチルアミド(0.39 g, 89 %)の非結晶性固体を得た。元素分析値 C., H., N.O.

CIFとして理論値: C, 66.35; H, 5.57; N, 5.66.

168

実測値: C, 66. 05; H, 5. 47; N, 5. 52.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42(9H, s), 1.97(2H, m), 2.38(2 H, m), 3.84(1H, m), 3.92(3H, s), 4.02(2H, d, J=5.2 Hz), 4.03(1H, m), 4.50(2H, d, J=5.6Hz), 4.82(1H, b s), 6.49(1H, s), 6.66(1H, m), 6.78-7.37(16H, m). (2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-N'-[(2-メトキシフェニル)-2-フランカルボニ ル]]アミノブチルアミド(0.25 g, 0.34 mmol)の酢酸エ チル(2 ml)溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 m 1)を加えて、室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃 縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで 洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノ メチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(2-メトキ シフェニル)-2-フランカルボニル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.19 g, 82 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C3.6H4.N3 O5 C12Fとして

理論値: C, 63. 72; H, 5. 05; N, 6. 19.

実測値: C, 63. 69; H, 5. 23; N, 6. 20.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.83 (2H, m), 2.26 (2H, m), 3.70 (1H, m), 3.84(3H, m), 3.90(3H, s), 4.28(2H, d, J=4.4Hz), 6.70(1H, m), 6.82-6.93(5H, m), 7.08-7.42(1 OH, m), 7.64(1H, d), 8.45(3H, m).

### 【0226】実施例213

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(4-アセチルアミノフ ェニル)アセチル]-N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキ シ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミド 塩酸塩 (1) 4-アミノフェニル酢酸 エチルエステル(5.0 g, 28 mmol), アセチルクロリド(2.6 g, 34 mmol)とN, N-ジメ チルアセトアミド(30 ml)の混合物を室温で30分間撹拌 した、反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し た, 抽出液を水,ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物のテトラ ヒドロフラン(100 ml)とエタノール(100 ml)の溶液に1 規定 水酸化ナトリウム水溶液(90 ml, 90 mmol)を添加 した、得られた混合物を60℃で1時間撹拌した、反応液 に水を加えて、硫酸水素カリウムで酸性にした後、酢酸 エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マ 40 グネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をヘキ サン-酢酸エチルから結晶化して4-アセトアミドフェニ ル酢酸(3.8 g, 71 %)の固体を得た。H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)δ: 2.03(3H, s), 3.49(2H, s), 7.71(2H, d, J=8.6Hz), 7. 51 (2H, d, J=8.6Hz), 9.91 (1H, s). 4-アセトアミドフェニル酢酸(1.0 g, 5.2 mmol), オキ サリルクロリド(1.3 g, 10 mmol), N, N-ジメチルホルム アミド(0.5 ml)のテトラヒドロフラン(30 ml)溶液を室

温で1時間撹拌した。反応液を減圧下に濃縮した後、4-[N -[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノ 50 キシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル

(1.2 g, 2.6 mmol)とN, N-ジメチルアセトアミド(40 ml) を加えた。

得られた混合物を室温で24時間撹拌した。反応液を水に 注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を1規定 水酸化 ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄した後、無水硫酸マ グネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリ カゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N'-[(4-アセチルアミノフェニル)アセチル]-N-[2-[3-(tert-ブ トキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロ フェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(1.1 g, 67 %)の 10 非結晶性固体を得た。

元素分析値 CathaoNaOclとして

理論値: C, 63.99; H, 6.32; N, 6.58.

実測値: C, 63. 80; H, 6. 32; N, 6. 63.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 20 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 46 (9H, s), 1.84(2H, m), 2.34(2H, m), 2.16(3H, s), 3.48(2 H, s), 3.51(1H, m), 3.91(1H, m), 4.07(2H, q, J=7.2 Hz), 4.27(2H, m), 5.20(1H, bs), 6.70(2H, m), 6.82-7.18(6H, m), 7.27-7.38(3H, m), 8.00(1H, bs).

(2) 4-[N'-[(4-アセチルアミノフェニル)アセチル]-N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノ キシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル (0.91 g, 1.4 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)とエ タノール(10 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶 液(8 ml, 8 mmol)を添加した, 得られた混合物を60℃で 1時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、硫酸水素カリウム で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗 した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥して、減圧下濃縮 した。残留物と 2-フルオロベンジルアミン(0.30 g, 2. 4 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド(WSC)(0.55 g, 2.9 mmol),1-ヒドロキ シベンゾトリアゾール1水和物(HOBt)(0.39 g, 2.9 mmo 1)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温 で24時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽 出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウム で乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジ ル)-4-[N'-[(4-アセチルアミノフェニル)アセチル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノ キシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミド(0.88 g, 86 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, H, 2 N, O<sub>6</sub> C1Fとして

理論値: C, 65. 31; H, 5. 90; N, 7. 81.

実測値: C, 65. 21; H, 5. 82; N, 7. 86.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.45(9H, s), 1.83(2H, m), 2.15(3 H, s), 2.22(2H, m), 3.46(2H, s), 3.63(1H, m), 3.78 (1H, m), 4.25(2H, m), 4.44(2H, d, J=6.0Hz), 5.26(1 H, bs), 6.68-7.38(16H, m), 7.99(1H, bs).

(3) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(4-アセチルアミ

ニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]ア ミノブチルアミド(0.59 g, 0.82 mmol)の酢酸エチル(4 ml)溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(4 ml)を加え て、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。 析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(4-アセチルアミノフ ェニル)アセチル]-パ-[2-[3-(アミノメチル)フェノキ シ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.

170

元素分析値 C, 4 H, 5 N, O, Cl<sub>2</sub> F·1/4H, Oとして

理論値: C, 62. 05; H, 5. 44; N, 8. 51.

53 g, 99 %)の非結晶性固体を得た,

実測値: C, 62. 07; H, 5. 55; N, 8. 26.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$  : 1. 70 (2 H,

2. 02 (3H, s), 2. 19 (2H, m), 3. 39 (2H, s), 3. 76 (1H,

m), 4.05 (3H, m), 4.28 (2H,

6. 83-7. 45 (15H,

8. 41 (1H, bs), 8. 54 (2H, s), 10.05(1H, bs).

【0227】実施例214

N- (2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメ チル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(ベンゼン スルホニルアミノ)ベンゾイル]]アミノブチルアミド塩

(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ エニル]]アミノブチルアミド(1.1 g, 2.0 mmol), 4-ニト ロベンゾイル クロリド(0.49 g, 2.6 mmol)とN, N-ジメ チルアセトアミド(20 ml)の混合物を室温で1時間撹拌し 30 た、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出 液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄し た後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し て、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブ トキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロ フェニル]-N'-(4-ニトロベンゾイル)]アミノブチルアミ ド(1.3 g, 89 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 CaoHaoNaOclF・1/2HaOとして

理論値: C, 61.76; H, 5.33; N, 8.00.

実測値: C, 62. 08; H, 5. 48; N, 7. 90.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43 (9H, s), 1.98 (2H, m), 2.35 (2 H, m), 3.86(1H, m), 4.01(1H, m), 4.24(2H, d, J=6.2 Hz), 4.48(2H, d, J=5.8Hz), 5.14(1H, bs), 6.98-7.35 (8H, m), 7.51(2H, d, J=8.8Hz), 8.06(2H, d, J=8.8H z).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-N'-(4-ニトロベンゾイル)]アミノブチルアミド (0.7 g, 1.0 mmol)の酢酸エチル(15 ml)溶液に5% 炭素担 ノフェニル)アセチル]-N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボ 50 持パラジウム(0.21 g)を添加した。得られた混合物を常

温常圧条件下に1時間水素添加した。触媒をろ別して、 ろ液を減圧下濃縮した。残留物をN, N-ジメチルアセトア ミド(10 ml)に溶解して、ベンゼンスルホニルクロリド (0.45 g, 2.6 mmol)を添加した。得られた混合物を室温 で4時間撹拌した後、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで 抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブ ラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーで精製して N-(2-フルオロベンジル)-4-[パ-[4-(ベンゼンスルホニルアミノ)ベンゾイル]-パ-[2 10 -[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキ シ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミド(0.57 g, 7 0%)の非結晶性固体を得た、

元素分析値 C.2.H.2.N.O.CIFS:1/2H.0として

理論値: C, 62. 25; H, 5. 35; N, 6. 91.

実測値: C, 62. 37; H, 5. 25; N, 6. 70.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.45(9H, s), 1.95(2H, m), 2.36(2 H, m), 3.69(1H, m), 4.12(3H, m), 4.49(2H, d, J=5.4 Hz), 5. 20 (1H, bs), 5. 92 (1H, bs), 6. 50-6. 59 (2H, m), 6.89-7.53(16H, m), 7.71(2H, d), 8.09(1H, bs). (3) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-パ-[4-(ベンゼンスルホニルアミノ)ベンゾイ ル]]アミノブチルアミド(0.33 g, 0.41 mmol)の酢酸エ チル(2 ml)溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 m 1)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃 縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで 洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノ メチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(ベンゼ ンスルホニルアミノ)ベンゾイル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.30 g, 99 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>4</sub>, O<sub>5</sub> Cl<sub>2</sub>, FS·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 59. 52; H, 4. 86; N, 7. 50.

実測値: C, 59. 36; H, 5. 09; N, 7. 20.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.76(2H, m), 2.21(2H, m), 3.67 (2H, m), 3.99(2H, m), 4.27(2H, d, J=5.6Hz), 6.51(2 H, m), 6.95-7.75(18H, m), 8.47(3H, m), 10.60(1H, s).

#### 【0228】実施例215

N-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-1-イル)-4-[N'-[2 40 ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノプロピオン -[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N' -(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド塩酸塩 (1) 4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノ酪酸(0.5 g, 0.81 mmol), 1,2,3,4-テト ラヒドロ-1-ナフチルアミン 塩酸塩(0.22 g, 1.2 mmo 1), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カル ボジイミド(WSC) (0.32 g, 1.6 mmol), 1-ヒドロキシベ ンゾトリアゾール1水和物(HOBt)(0.22 g, 1.6 mmol),

ルムアミド(8 ml)の混合物を室温で6時間撹拌した。反 応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水 洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃 縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー で精製し、N-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-1-イ ル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-(4-フェニルベ ンゾイル)]アミノブチルアミド(0.58 g, 96 %)の非結晶 性固体を得た。

元素分析値 C45H46N3O5Cl·1/2H2Oとして

理論値: C, 71. 75; H, 6. 29; N, 5. 58.

実測値: C, 71. 70; H, 6. 31; N, 5. 59.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl, )  $\delta$ : 1.42(9H, s), 1.83(1H, m), 2.00(2 H, m), 2.36(2H, m), 2.76(2H, m), 3.81(1H, m), 4.07 (1H, m), 4.19(2H, m), 4.99(1H, bs), 5.22(1H, m), 6. 48-6.63(4H, m), 7.00-7.58(17H, m).

(2) N-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-1-イル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フ ェノキシ]-4-クロロフェニル]-パー(4-フェニルベンソイ 20 ル)]アミノブチルアミド(0.30 g, 0.41 mmol)の酢酸エ チル(3 ml)溶液に、4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(3 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃 縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで 洗浄してN-(1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-1-イル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェ ニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.26 g, 94 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 CaoHaNaOaCl2・1/2HaOとして

理論値: C, 69. 66; H, 5. 85; N, 6. 09.

30 実測値: C, 69. 32; H, 5. 75; N, 5. 98.

> <sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.68 (2H, m), 1.84 (4H, m), 2.24 (2H, m), 2.73(2H, m), 3.80(2H, m), 4.01(2H, m), 4.9 6(1H, m), 6.62(1H, s), 6.77(1H, m), 7.10-7.68(18H, m), 8.28(1H, d), 8.44(2H, bs).

### 【0229】実施例216

N-[[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[2-[[[(2-フルオロベンジル)アミノ]カルボニル]アミ ノ]エチル]-9H-フルオレン-2-カルボキサミド塩酸塩 (1) 3-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ 酸 エチルエステル(1.8 g, 4.1 mmol), 9H-フルオレン-2-カルボニル クロリド(1.2 g, 5.3 mmol)とN, N-ジメチ ルアセトアミド(20ml)の混合物を室温で4時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を 1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製 し、3-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(9H-フルオレン-トリエチルアミン(0.15 g, 1.5 mmol)とN, N-ジメチルホ 50 2-カルボニル)]アミノプロピオン酸 エチルエステル(1.

8 g, 68 %)の非結晶性固体を得た。元素分析値 C,, H,, N2 0。Cl·1/2版0として

理論値: C, 68. 35; H, 5. 89; N, 4. 31.

実測値: C, 68. 62; H, 6. 13; N, 4. 15.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.25 (3H, t, J=7.0Hz), 1.44 (9H, s), 2.73(1H, m), 2.85(1H, m), 3.71(2H, m), 4.03-4. 17(5H, m), 4.23(1H, m), 4.71(1H, bs), 6.52(3H, m), 6.95-7.76(11H, m).

(2) 3-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(9H-フルオレン- 10 2-カルボニル)]アミノプロピオン酸 エチルエステル(1. 6 g, 2.4 mmol)のテトラヒドロフラン(30 ml)とエタノ ール(30 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(12 ml, 12 mmol)を添加した。得られた混合物を60℃で1時 間撹拌した。反応液を水に注ぎ、硫酸水素カリウムで酸 性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥して、減圧下濃縮し た、3-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノプロピオン酸(1.4 g, 96 %)の非 結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, Ha, N2 O6 C1·5/4H2 Oとして

理論値: C, 66. 14; H, 5. 63; N, 4. 41.

実測値: C, 66. 35; H, 5. 64; N, 4. 02.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 2.84(2H, m), 3.73(2 H, m), 4.10(3H, m), 4.28(1H, m), 4.80(1H, bs), 6.4 8-6.55(3H, m), 6.94-7.76(12H, m).

【0230】(3) 3-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニ ルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(9H -フルオレン-2-カルボニル)]アミノプロピオン酸(0.6 g, 0.98mmol), ジフェニルホスホリルアジド(DPPA) (0.4 g, 1.5 mmol), トリエチルアミン(0.12 g, 1.2 mmol) とN, N-ジメチルホルムアミド(5 ml)の混合物を室温で1 時間撹拌した。反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出し た。抽出液を水、ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得られた混合物を加熱還流下に3時間撹拌 した、その後、反応液に2-フルオロベンジルアミン(0.3 9 g, 3.1 mmol)とトリエチルアミン(0.36 g, 3.6 mmol) を添加して、更に2時間還流した。反応液を冷却後、水 に注ぎ酢酸エチルで抽出した、抽出液を水、ブラインで 洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去し た。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し、3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[[(2-フルオ ロベンジル)アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]アミ ノ]-5-クロロフェノキシ]ベンジルカルバミン酸 tert-ブチルエステル(0.4 g, 55 %)の非結晶性固体を得た。 元素分析値 C4.2 H4.0 N4.0 tClF・1/2H2.0として

理論値: C, 67. 78; H, 5. 55; N, 7. 53.

実測値: C, 67. 68; H, 5. 65; N, 7. 31.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.41 (9H, s), 3.45 (1H, m), 3.56 (1 H, m), 3.70(2H, m), 4.00-4.14(4H, m), 4.36(2H, m), 5. 02 (1H, m), 5. 20 (1H, bs), 5. 65 (1H, bs), 6. 53 (3H, m), 6.92-7.53(14H, m), 7.75(1H, m).

174

(4) 3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[[(2-フルオロ ベンジル)アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]アミノ] -5-クロロフェノキシ]ベンジルカルバミン酸 tert-ブチ ルエステル(0.29 g, 0.39 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶 液に、4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、 室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出 した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して N-[[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[2-[[[(2-フルオロベンジル)アミノ]カルボニル]アミ ノ]エチル]-9H-フルオレン-2-カルボキサミド 塩酸塩 (0.26 g,100 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>4</sub> O<sub>5</sub> Cl<sub>2</sub> F·H<sub>2</sub> Oと して

理論値: C, 64. 44; H, 5. 12; N, 8. 12.

実測値: C, 64. 59; H, 5. 12; N, 7. 89.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.32 (2H, m), 3.58 (1H, m), 3.98 (5H, m), 4.26(2H, s), 6.62(1H, bs), 6.77(1H, bs), 7. 15-7. 37 (12H, m), 7. 57-7. 91 (5H, m), 8. 46 (3H, bs).

【0231】実施例217

N-[[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[2-[[[2-[(2-フルオロフェニル)エチル]アミノ]カル ボニル]アミノ]エチル]-9H-フルオレン-2-カルボキサミ ド 塩酸塩

(1) 3-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノプロピオン酸(0.69 g, 1.1mmol), ジフェニルホスホリルアジド(DPPA)(0.48 g, 1.8 mmo 1), トリエチルアミン(0.14 g, 1.4 mmol)とN, N-ジメチ ルホルムアミド(5 ml)の混合物を室温で1時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した、抽出液を水、 ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶 媒を留去した。残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得 られた混合物を加熱還流下に3時間撹拌した、その後、 反応液に2-フルオロフェネチルアミン(0.40 g, 2.8 mmo 1)とトリエチルアミン(0.29g, 2.8 mmol)を添加して、 更に2時間還流した。反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エ 40 チルで抽出した、抽出液を水、ブラインで洗浄後、無水 硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[[2-[(2-フルオロフェニ ル)エチル]アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]アミ ノ]-5-クロロフェノキシ]ベンジルカルバミン酸 tert-ブチルエステル(0.55 g, 65 %)の非結晶性固体を得た。 元素分析値 C4, H, 2 N, O, C1F・1/2H, Oとして

理論値: C, 68. 11; H, 5. 72; N, 7. 39.

実測値: C, 68. 17; H, 5. 68; N, 7. 31.

50  $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42 (9H, s), 2.78 (2H, m), 3.36 (2

H, m), 3.48(2H, m), 3.73(2H, d, J=5.0Hz), 4.01-4.1 4(4H, m), 4.81(1H, bs), 5.04(1H, m), 5.45(1H, m), 6.53(3H, m), 6.94-7.42(11H, m), 7.55(3H, m), 7.75 (1H, m).

(2) 3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[[2-[(2-フルオロフェニル)エチル]アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]アミノ]-5-クロロフェノキシ]ベンジルカルバミン酸tert-ブチルエステル(0.35 g, 0.46 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に、4規定塩化水素酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して N-[[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[2-[[[2-[(2-フルオロフェニル)エチル]アミノ]カルボニル]アミノ]エチル]-9H-フルオレン-2-カルボキサミド塩酸塩(0.31 g, 98 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Callas Na Oa Cla F·2Ha Oとして

理論値: C, 63. 25; H, 5. 45; N, 7. 76.

実測値: C, 63. 10; H, 5. 17; N, 7. 53.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.72 (2H, m), 3.23 (4H, m), 3.85 (2H, s), 3.98 (2H, m), 4.52 (2H, m), 6.62 (1H, s), 6.77 (1H, m), 7.10-7.37 (12H, m), 7.60 (3H, m), 7.78 (1H, d), 7.90 (1H, d), 8.46 (3H, bs).

### 【0232】実施例218

N-(2-トリフルオロメチルベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミ ノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェ ニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸(0.45 g, 0.73 mmol), 2-トリフルオロベンジルアミン(0.27 g, 1.5 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(WSC)(0.29 g, 1.5 mmol),1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物(HOBt)(0.2 g, 1.5 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(8 ml)の混合物を室温で12時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。

抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、 $N-(2-トリフルオロメチルベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-<math>N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド(0.45g,80\%)の非結晶性固体を得た。元素分析値 <math>C_4$ , $H_4$ , $N_5$ 0, $C1F_5$ として理論値:  $C_5$ 66.88;  $H_5$ 5.35;  $N_5$ 5.44.

実測値: C, 66. 73; H, 5. 37; N, 5. 23.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1. 42 (9H, s), 1. 98 (2H, m), 2. 41 (2 H, m), 3. 85 (1H, m), 4. 16 (1H, m), 4. 20 (2H, d, J=5. 2 Hz), 4. 65 (2H, d, J=5. 2Hz), 4. 98 (1H, bs), 6. 47 (1H, m), 6. 59 (2H, d), 6. 86 (1H, m), 7. 01-7. 09 (2H, m), 7. 18-7. 66 (15H, m).

(2) N-(2-トリフルオロメチルベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド(0.24 g, 0.31 mmol)の酢酸エチル(2 ml) 溶液に、4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した、析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-トリフルオロメチルベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェ10 ニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.21 g, 96 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C3.8 H3.4 N3 O3 C1.2 F3・1/2H2 Oとして

理論値: C, 63. 60; H, 4. 92; N, 5. 86.

実測値: C, 63. 73; H, 4. 87; N, 5. 60.

'H-NMR(DMSO-d<sub>6</sub>)δ: 1.88(2H, m), 2.34(2H, m), 3.80(2H, m), 4.01(2H, m), 4.44(2H,

m), 6.60 (1H, s), 6.73 (2H, m), 7.17-7.24 (2H, m), 7.3
20 8-7.73 (15H, m), 8.53 (3H, m).

【0233】実施例219

N- (2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメ チル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(ベンゾイ ルアミノ)ベンゾイル]]アミノブチルアミド 塩酸塩 (1) 4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチル エステル(3.0 g, 6.5 mmol), 4-ニトロベンゾイルクロ リド(1.8 g, 9.8 mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(1. 30 2 g, 9.8 mmol)とテトラヒドロフラン(60 ml)の混合物 を室温で12時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮後、水に 注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液をブラインで洗 浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃 縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー で精製し、4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミ ノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-ニトロ ベンゾイル)]アミノ酪酸 エチルエステル(1.9 g, 48 %) の非結晶性固体を得た、元素分析値 Callbank OaClとして 理論值: C, 60. 83; H, 5. 60; N, 6. 87. 実測值: C, 60. 78; H, 5. 72; N, 6. 76. H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4H

- H, 5. 72; N, 6. 76. H-NMR (CDC1, ) δ: 1. 24 (3H, t, J=7. 4H z), 1. 44 (9H, s), 1. 98 (2H, m), 2. 45 (2H, m), 3. 89 (1 H, m), 3. 97 (1H, m), 4. 12 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 27 (2H, d, J=6. 0Hz), 5. 03 (1H, bs), 6. 57-6. 68 (3H, m), 6. 97-7. 34 (4H, m), 7. 51 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 07 (2H, d, J=8. 8Hz).
- (2) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-ニトロベンゾイル)]アミノ酪酸 エチルエステル(0.82 g,1.3 mmol)の酢酸エチル(50 ml)溶液に5% 炭素担持パラジウム(0.23 g)を添加した。得られた混合物を常温常圧条件下に1時

177

間水素添加した。触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃縮した、残留物をテトラヒドロフラン(20 ml)に溶解して、ベンゾイルクロリド(0.4 g, 2.9 mmol)と4-ジメチルアミノピリジン(0.33 g, 2.7 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で12時間撹拌した後、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して 4-[N-[4-(ベンゾイルアミノ)ベンゾイル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(0.85 g, 91 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Callan, O, Clとして

理論値: C, 66.51; H, 5.88; N, 6.12.

実測値: C, 66.55; H, 6.18; N, 5.84.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1,)  $\delta$ : 1. 24 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 42 (9H, s), 1. 99 (2H, m), 2. 47 (2H, m), 3. 71 (1H, m), 4. 13 (3 H, m), 4. 15 (2H, d), 5. 23 (1H, bs), 5. 94 (1H, s), 6. 51 (1H, s), 6. 79 (1H, m), 7. 03 (2H, m), 7. 25-7. 35 (4H, m), 7. 41-7. 54 (5H, m), 7. 94 (2H, d), 8. 71 (1H, bs).

【0234】(3) 4-[N-[4-(ベンゾイルアミノ)ベンゾイ ル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエ ステル(0.73 g, 1.1 mmol)のテトラヒドロフラン(10 m 1)とエタノール(10 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウ ム水溶液(5 ml, 5 mmol)を添加した。得られた混合物を 60℃で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、硫酸水素カ リウムで酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出 液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥して、減 圧下濃縮することにより非結晶性固体(690 mg)を得た。 この非結晶性固体(0.4 g, 0.61 mmol)、2-フルオロベン ジルアミン(0.16 g, 1.3 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド(WSC) (0.23 g. 1.2 mmol), 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物 (HOBt) (0.17 g, 1.2 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド (6 ml)の混合物を室温で24時間撹拌した, 反応液を水に 注ぎ、酢酸エチルで抽出した、抽出液を水洗した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残 留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、 N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]-N'-[4-(ベンゾイルアミノ)ベンゾイル]]アミノブチ ルアミド(0.36 g, 78 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C4, H4, N4, O6 C1F・1/2H2 Oとして

理論值: C, 66. 70; H, 5. 60; N, 7. 24.

実測値: C, 66. 81; H, 5. 75; N, 6. 87.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl,)  $\delta$  : 1.42(9H, s), 1.94(2H, m), 2.38(2 H, m), 3.68(1H, m), 4.13(2H, d, J=4.8Hz), 4.20(1H, m), 4.51(2H, d, J=5.8Hz), 5.26(1H, bs), 5.90(1H,

s), 6.51(1H, s), 6.72(1H, d), 6.99-7.09(5H, m), 7. 19-7.54(11H, m), 7.93(2H, d), 9.10(1H, bs). (4) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(ベンゾイルアミノ)ベンゾイル]]アミノブチルアミド(0.17 g, 0.22 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2 10 -フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(ベンゾイルアミノ)ベンゾイル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.14 g, 91 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C3.8 H3.8 N4.Q4 Cl2 F·1/2 H2.0 として

理論値: C, 64. 23; H, 5. 11; N, 7. 88.

実測値: C, 64. 46; H, 5. 09; N, 7. 88.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>s</sub>) δ: 1.81 (2H, m), 2.25 (2H, m), 3.73 (2H, m), 4.03 (2H, m), 4.30 (2H, m), 6.61 (1H, s), 6. 80 (1H, m), 7.08-7.72 (16H, m), 7.97 (2H, d), 8.45 (3 20 H, m), 10.44 (1H, bs).

#### 【0235】実施例220

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(メタンスルホ ニルアミノ)ベンゾイル]]アミノブチルアミド 塩酸塩 (1) 4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-ニトロベンゾ イル)]アミノ酪酸 エチルエステル(0.82 g, 1.3 mmol)の 酢酸エチル(50 ml)溶液に5% 炭素担持パラジウム(0.23 g)を添加した。得られた混合物を常温常圧条件下に2時 間水素添加した、触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃縮し た、残留物をテトラヒドロフラン(20 ml)に溶解して、 メタンスルホニル クロリド(0.64 g, 5.8 mmol)と4-ジ メチルアミノピリジン(0.66 g, 5.4mmol)を添加した。 得られた混合物を室温で12時間,50℃で12時間撹拌した 後、反応液を水に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。 抽 出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄 した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮 して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで 精製して 4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノ 40 メチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[4-(メタン スルホニルアミノ)ベンゾイル]]アミノ酪酸 エチルエス テル(0.50 g, 56%)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C, 2H, N, O, CISとして

理論值: C, 58. 22; H, 5. 80; N, 6. 36.

実測値: C, 58. 13; H, 6. 02; N, 6. 12.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.24 (3H, t, J=7.2Hz), 1.45 (9H, s), 1.97 (2H, m), 2.46 (2H, m), 2.96 (3H, s), 3.70 (1 H, m), 4.11 (2H, q, J=7.2Hz), 4.14 (3H, m), 5.13 (1H, bs), 5.99 (1H, s), 6.57 (1H, s), 6.74 (1H, m), 7.02-50 7.07 (4H, m), 7.24-7.32 (4H, m), 7.73 (1H, bs).

(2) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[4-(メタンスル ホニルアミノ)ベンゾイル]]アミノ酪酸 エチルエステル (0.42 g, 0.64 mmol)のテトラヒドロフラン(5 ml)とエ タノール(5 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液 (5 ml, 5 mmol)を添加した。得られた混合物を60℃で1 時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、硫酸水素カリウムで 酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗し た後、無水硫酸マグネシウムで乾燥して、減圧下濃縮し た, 残留物と 2-フルオロベンジルアミン(0.14 g, 1.1 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カ ルボジイミド(WSC)(0.2 g, 1.1 mmol),1-ヒドロキシベ ンゾトリアゾール1水和物(HOBt)(0.14 g, 1.1 mmol)と N, N-ジメチルホルムアミド(5 ml)の混合物を室温で12時 間撹拌した、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し た, 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾 燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4 -[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フ ェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(メタンスルホニ ルアミノ)ベンゾイル]]アミノブチルアミド(0.32 g, 74 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, HaoN, O, CIFSとして

理論值: C, 60. 11; H, 5. 45; N, 7. 58.

実測値: C, 59. 93; H, 5. 49; N, 7. 76.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1,)  $\delta$ : 1.44 (9H, s), 1.94 (2H, m), 2.38 (2 H, m), 2.95 (3H, s), 3.69 (1H, m), 4.15 (2H, d, J=6.2 Hz), 4.17 (1H, m), 4.51 (2H, d, J=5.8Hz), 5.20 (1H, b s), 6.03 (1H, s), 6.56 (1H, s), 6.67 (1H, m), 6.98-7.12 (6H, m), 7.20-7.38 (6H, m), 7.97 (1 H, bs).

(3) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(メタンスルホニル)ベンゾイル]]アミノブチルアミド(0.20 g, 0.27 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、ヘキサンで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[4-(メタンスルホニルアミノ)ベンゾイル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.15 g, 8 2 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3 2</sub> H<sub>3 3</sub> N<sub>4</sub> O<sub>5</sub> Cl<sub>2</sub> FS·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 56. 14; H, 5. 01; N, 8. 18.

実測値: C, 56. 29; H, 5. 09; N, 8. 07.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>o</sub>)  $\delta$ : 1.78 (2H, m), 2.23 (2H, m), 3.03 (3H, s), 3.75 (2H, m), 4.00 (2H, m), 4.28 (2H, d, J= 4.0Hz), 6.59 (1H, s), 6.72 (1H, m), 7.04-7.54 (13H, m), 8.46 (3H, m), 10.08 (1H, s).

【0236】実施例221

180

N-[[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[2-[[(2-フルオロベンジル)アミノカルボニル]アミ ノ]エチル]-4-フェニルベンズアミド 塩酸塩 (1) 3-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノプロピオン酸(1.1 g, 1.8 mmol), ジフェ ニルホスホリルアジド(DPPA) (0.68 g, 2.5 mmol), トリ エチルアミン(0.24 g, 2.4 mmol)とN, N-ジメチルホルム アミド(10 ml)の混合物を室温で1時間撹拌した。反応液 を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した、抽出液を水、ブライ ンで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留 去した。残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得られた 混合物を加熱還流下に3時間撹拌した、その後、反応液 に2-フルオロベンジルアミン(0.40 g, 3.2 mmol)とトリ エチルアミン(0.4 g, 4.0 mmol)を添加して、更に2時間 還流した、反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出 した、抽出液を水、ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネ シウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル カラムクロマトグラフィーで精製し、3-[2-[(4-フェニ 20 ルベンゾイル)[3-[[(2-フルオロベンジル)アミノカルボ

元素分析値 CallaoNaOg CIFとして

%)の非結晶性固体を得た。

理論値: C, 68. 09; H, 5. 57; N, 7. 75.

実測値: C, 67. 96; H, 5. 69; N, 7. 67.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1.41 (9H, s), 3.43 (1H, m), 3.55 (1 H, m), 4.01 (2H, m), 4.20 (2H, d, J=5.2Hz), 4.35 (2H, d, J=5.8Hz), 5.17 (1H, m), 5.22 (1H, bs), 5.62 (1H, 30 m), 6.50-6.56 (2H, m), 6.67 (1H, s), 6.93-7.58 (17H, m).

ニル]アミノ]プロピル]アミノ]-5-クロロフェノキシ]ベンジルカルバミン酸 tert-ブチルエステル(0.88 g, 68

(2) 3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[(2-フルオロベンジル)アミノカルボニル]アミノ]プロピル]アミノ]-5-クロロフェノキシ]ベンジルカルバミン酸 tert-ブチルエステル(0.38 g, 0.53 mmol)の酢酸エチル(3 ml)溶液に、4規定塩化水素酢酸エチル溶液(3 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して N-[[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-40 [2-[(2-フルオロベンジル)アミノカルボニル]アミノ]エチル]-4-フェニルベンズアミド塩酸塩(0.32 g, 92 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C, 。H, , N, O, Cl, F·1/2H, Oとして

理論值: C, 64. 67; H, 5. 13; N, 8. 38.

実測値: C, 64. 32; H, 5. 16; N, 8. 36.

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$ : 3.31 (2H, m),

3. 57 (1H, m), 3. 95 (1H, m), 4. 01 (2H, m), 4. 25 (2H,

m), 6.45 (1H, bs), 6.64 (1

50 H, s), 6.77 (1H, m), 7.10-

181

7. 69 (18H, m), 8. 46 (3H, bs).

#### 【0237】実施例222

N-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-3-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロパンアミド 塩酸塩 (1) 3-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノプロピオン酸(0.50 g, 0.83 mmol), 2-フルオロフェネチルアミン(0.24 g, 1.7 mmol), 塩酸 1 10 -エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド (WSC) (0.24 g, 1.3 mmol), 1-ヒドロキシベンゾトリア ゾール1水和物(HOBt)(0.17 g, 1.3 mmol)とN,N-ジメチ ルホルムアミド(8 ml) の混合物を室温で6時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を 水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下 濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーで精製し、N-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-4-[N' -[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノ キシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)] 20 アミノプロピオンアミド(0.58 g, 96 %)の非結晶性固体 を得た。

元素分析値 C, 2 H, 1 N, O<sub>5</sub> C1·H<sub>2</sub> Oとして

理論值: C, 69. 94; H, 6. 01; N, 5. 83.

実測値: C, 69. 70; H, 5. 80; N, 5. 88.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 43(9H, s), 2. 55(1H, m), 2. 67(1 H, m), 2. 84(2H, m), 3. 48(2H, m), 4. 07(1H, m), 4. 21 (2H, d, J=6. 2Hz), 4. 22(1H, m), 4. 93(1H, bs), 6. 48(2 H, m), 6. 60(2H, m), 6. 97-7. 59(17H, m).

(2) N-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-4-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロピオンアミド(0.23 g, 0.32 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に、4規定塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロピオンアミド 塩酸塩(0.13 g, 63 %)の非結晶性固体を得た。

元索分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>3</sub> O<sub>3</sub> C l<sub>2</sub> F<sub>2</sub> として 理論値: C, 67, 48; H, 5, 20; N, 6, 38.

実測値: C, 67. 32; H, 5. 32; N, 6. 37.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.42 (2H, m), 2.73 (2H, m), 3.24 (2H, m), 4.02 (4H, m), 6.60 (1H, s), 6.79 (1H, m), 7.12-7.68 (18H, m), 8.21 (1H, bs), 8.50 (2H, bs).

#### 【0238】実施例223

N-[2-(1H-インドール-3-イル)-1-メチルエチル]-3-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロパンアミド 塩

酸塩

(1) 3-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロピオン酸(0.50 g, 0.83 mmol), α-メチルトリプタミン(0.22 g, 1.3 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(WSC)(0.24 g, 1.3 mmol),1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物(HOBt)(0.17 g, 1.3 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(8 ml)の混合物を室温で9時間撹拌した,反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。

抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-[2-(1H-インドール-3-イル)-1-メチルエチル]-3-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロピオンアミド(0.42

g, 66 %)の非結晶性固体を得た。 元素分析値 C4, H4, N4, O5 C1・1/2H2 Oとして

理論値: C, 70.53; H, 6.05; N, 7.31.

) 実測値: C, 70.47; H, 5.98; N, 7.07.

<sup>1</sup> H-NMR(CDC1,) δ: 1.15(3H, m), 1.43(9H, s), 2.50(1 H, m), 2.63(1H, m), 2.90(2H, m), 4.03(1H, m), 4.19 (2H, d, J=5.8Hz), 4.31(1H, m), 4.94(1H, bs), 6.42(2 H, m), 6.57(2H, m), 6.95-7.69(18H, m), 8.31(1H, b s).

(2) N-[2-(1H-インドール-3-イル)-1-メチルエチル]-3-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロピオンアミド(0.26 g, 0.34 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に、4規定塩化水素酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。

反応液を減圧下濃縮した,析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[2-(1H-インドール-3-イル)-1-メチルエチル]-3-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノプロピオンアミド 塩酸塩(0.23~g,96~%)の非結晶性固体を得た,

元素分析値 C4.6H4.N4O3Cl2・1/2H4Oとして

理論値: C, 68.37; H, 5.59; N, 7.97.

40 実測値: C, 67. 99; H, 5. 88; N, 7. 67.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.01 (3H, d, J=6.6Hz), 2.41 (2H, m), 2.66 (1H, m), 2.84 (1H, m), 3.71-4.05 (6H, m), 6.60 (1H, s), 6.79 (1H, m), 6.92-7.19 (5H, m), 7.32-7.68 (14H, m), 8.04 (1H, bs), 8.48 (2H, bs), 10.86 (1H, bs).

### 【0239】実施例224

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

N'-(4-フェニルベンソイル)]アミノプロパンアミド 塩 50 (1) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ

ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(2.0 g, 4.3 mmol), 9H-フルオレン-2-カルボニル クロリド(1.2 g, 5.2 mmol)とN,N-ジメチルアセトアミド(40 ml)の混合物を室温で4時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を1規定水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノ酪酸 エチルエステル(2.1 g, 75 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Callan, Na Occl として

理論値: C, 69. 66; H, 6. 00; N, 4. 28.

実測値: C, 69. 72; H, 5. 89; N, 4. 05.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.24 (3H, t, J=7.2Hz), 1.44 (9H, s), 2.00(2H, m), 2.47(2H, m), 3.72(2H, m), 3.82(1 H, m), 4.01-4.17(5H, m), 4.85(1H, bs), 6.46-6.55(3)H, m), 6.98-7.42(7H, m), 7.55(3H, m), 7.76(1H, m). (2) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノ酪酸 エチルエステル(2.0 g, 3.1 mmol) のテトラヒドロフラン(20 ml) とエタノール(20 m 1)の溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(15 ml, 15 mm ol)を添加した。得られた混合物を60℃で1時間撹拌し た。反応液を水に注ぎ、硫酸水素カリウムで酸性にした 後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥して、減圧下濃縮した、非結 晶性固体(1.9 g, 100 %)を得た、得られた非結晶性固体 (0.8g, 1.3 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.35 g, 2.8 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロ ピル) カルボジイミド(WSC) (0.49 g, 2.6 mmol), 1ーヒド ロキシベンゾトリアゾール1水和物(HOBt)(0.26 g, 1.9 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室 温で12時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで 抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベン ジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメ チル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレ 40 ン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド(0.72 g, 77 %) の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C43H41N3O5C1Fとして

理論値: C, 70.34; H, 5.63; N, 5.72.

実測値: C, 70. 44; H, 5. 50; N, 6. 00.

 $^1$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1.42(9H, s), 1.96(2H, m), 2.38(2 H, m), 3.72(2H, m), 3.79(1H, m), 4.07(2H, d, J=4.8 Hz), 4.09(1H, m), 4.51(2H, d, J=5.4Hz), 4.80(1H, b s), 6.43-6.53(3H, m), 6.98-7.38(12H, m), 7.54(3H, m), 7.75(1H, m).

(3) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド(0.35 g, 0.53 mmol)の酢酸エチル(3 ml)溶液に4規定塩化水素酢酸エチル溶液(3 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下設縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-2-カルボニ10ル)]アミノブチルアミド塩酸塩(0.31 g, 98 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C, a H, 4 N, O, Cl, F·1/2H, Oとして

理論值: C, 67. 16; H, 5. 19; N, 6. 18.

実測値: C, 67. 08; H, 5. 44; N, 6. 22.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>o</sub>) δ: 1.84 (2H, m), 2.29 (2H, m), 3.75-4.09 (6H, m), 4.30 (2H, m), 6.59 (1H, s), 6.72 (1H, m), 7.13-7.37 (11H, m), 7.57 (3H, m), 7.78 (1H, d), 7.90 (1H, m), 8.54 (3H, m).

#### 【0240】実施例225

20 N-(3, 4-ジフルオロフェニル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノ酪酸 エチルエステル(2.0 g, 3.1 mmol)のテトラヒドロフラン(20 ml)とエタノール(20 m 1)の溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(15 ml, 15 mm ol)を添加した、得られた混合物を60℃で1時間撹拌し た、反応液を水に注ぎ、硫酸水素カリウムで酸性にした 30 後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥して、減圧下濃縮した、非結 晶性固体(1.9 g, 100 %)を得た, 得られた非結晶性固体 (0.8g, 1.3 mmol), 3,4-ジフルオロアニリン(0.38 g, 2.9 mmol), 塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピ ル) カルボジイミド(WSC) (0.49 g, 2.6 mmol), 1-ヒドロ キシベンゾトリアゾール1水和物(HOBt)(0.26 g, 1.9 mm ol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温 で12時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽 出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウム で乾燥した.

減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(3,4-ジフルオロフェニル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド(0.58 g, 62 %)の非結晶性固体を得た

元素分析値 C42 H38N3O5C1F2として 理論値: C, 68. 33; H, 5. 19; N, 5. 69.

実測値: C, 68. 28; H, 5. 33; N, 5. 63.

50  $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 2.05(2H, m), 2.47(1

H, m), 2.64(1H, m), 3.74(2H, d), 3.83(1H, m), 4.08 (2H, d, J=4.6Hz), 4.37(1H, m), 4.69(1H, bs), 6.38-6.42(2H, m), 6.55(1H, m), 7.00-7.85(14H, m), 9.92 (1H, s).

(3) N-(3,4-ジフルオロフェニル)-4-[N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド(0.3 g, 0.41 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(3,4-ジフルオロフェニル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(9H-フルオレン-2-カルボニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.26 g, 9 3 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>Cl<sub>2</sub>F<sub>2</sub>として

理論値: C, 65.88; H, 4.63; N, 6.23.

実測値: C, 65. 86; H, 5. 01; N, 6. 39.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.90 (2H, m), 2.49 (2H, m), 3.83 (2H, s), 3.79 (2H, m), 3.98 (2H, m), 6.59 (1H, s), 6. 20 76 (1H, bs), 7.15-7.44 (9H, m), 7.57-7.64 (3H, m), 7.75-7.92 (3H, m), 8.46 (2H, bs), 10.43 (1H, s).

### 【0241】実施例226

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(1-アミノ-1-メ チルエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フ ェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 3-メトキシアセトフェノン(10 g, 67 mmol)のジエチルエーテル(200 ml)溶液にプロモメチルマグネシウム(3 M ジエチルエーテール溶液)(24 ml, 72 mmol)を室温で滴下した。滴下後、室温で1時間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、2-(3-メトキシフェニル)プロパン-2-オール(11 g, 98 %)の油状物を得た。

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 1.56(6H, s), 3.80(3H, s), 6.77(1 H, m), 7.01-7.06(2H, m), 7.25(1H, m).

(2) 2-(3-メトキシフェニル)プロパン-2-オール(10.9 g, 65.6 mmol)とトリメチルシリルアジド(8.3 g, 72 mmol)のトルエン(100 ml)溶液に三ふっ化ホウ素ジエチルエーテル錯体(11.2 g, 78.9 mmol)を室温で滴下した。得られた混合物を室温で20時間撹拌した。反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、1-(1-アジド-1-メチルエチル)-3-メトキシベンゼン(12.5 g, 100 %)の油状物を得た。

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.62(6H, s), 3.83(3H, s), 6.83(1 H, m), 7.00-7.05(2H, m), 7.28(1H, m).

【0242】(3) 1-(1-アジド-1-メチルエチル)-3-メトキシベンゼン(34.1 g, 178 mmol)、ラネーニッケル(100

g)とエタノール(300 ml)の混合物を室温で24時間撹拌した.

186

触媒をデカンテーションにより除き、得られた上澄み液を減圧下濃縮した。残留物に1規定 塩酸を加えジエチルエーテルで洗浄した。水層を水酸化ナトリウムで中和後、アルカリ性にして酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、1-(3-メトキシフェニル)-1-メチルエチルアミン(17.9g, 60%)の油状物を得た。

10  $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.49 (6H, s), 1.68 (2H, s), 3.82 (3 H, s), 6.77(1H, m), 7.06-7.10(2H, m), 7.27(1H, m). (4) 1-(3-メトキシフェニル)-1-メチルエチルアミン(8. 12 g, 49.1 mmol)のジクロロメタン(50 ml)溶液に1規定 の三臭化ホウ素のジクロロメタン(150 ml)溶液を-78℃ で滴下した。その温度で30分撹拌した後、室温で1時間 反応した。反応液にメタノールを加えて反応を止めた 後、減圧下に濃縮した。残留物にテトラヒドロフラン(1 00 ml), トリエチルアミン(14.9 g, 147 mmol)と二炭酸 ジ-tert-ブチル(10.7 g, 49 mmol)を加えた。得られた 混合物を2時間加熱還流した、反応液を冷却後、水に注 ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し た、[1-(3-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]カル バミド酸 tert-ブチルエステル(8.5 g, 68 %)の油状物

 $^{1}$  H-NMR(CDCl,)  $\delta$ : 1.39(9H, bs), 1.59(6H, s), 5.00(1 H, s), 6.00(1H, bs), 6.65(1H, m), 6.86-6.93(2H, m), 7.15(1H, m).

【0243】(5) 4-クロロ-2-フルオロニトロベンゼン (2.57 g, 14.6 mmol), [1-(3-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル (3.21 g, 12.8 mmol), 炭酸カリウム(2.02 g, 14.6 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(20 ml)の混合物を100℃で2時間 撹拌した, 反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した, 抽出液を水、ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、[1-[3-(5-クロロ-2-ニトロフェノキシ)フェニル]-1-メチルエチル]カルバミド酸 tert-ブチルエステル(3.6 g, 69 %)の結晶を得た。 融点 87-88℃元素分析値 C₂のH₂₃N₂Og Clとし

理論值: C, 59.04; H, 5.70; N, 6.89.

実測値: C, 59. 21; H, 5. 84; N, 6. 79.

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.34 (9H, bs), 1.62 (6H, s), 4.95 (1 H, bs), 6.93 (2H, m), 7.08-7.17 (2H, m), 7.30-7.42 (2 H, m), 7.92 (1H, d).

(6) [1-[3-(5-クロロ-2-ニトロフェノキシ)フェニル]-1 -メチルエチル]カルバミド酸 tertーブチルエステル(3.50 3 g, 8.1 mmol)の酢酸エチル(100 ml)溶液に5% 炭素担持 パラジウム (1.0 g) を添加した,得られた混合物を常温常圧条件下に3時間水素添加した,触媒をろ別して、ろ被を減圧下機縮した,残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して [1-[3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)フェニル]-1-メチルエチル] カルバミド酸 tert-ブチルエステル <math>(2.7 g, 89%) の非結晶性固体を得た,1 H-NMR (CDC1,)  $\delta$ : 1.37 (9H, bs),1.61 (6H, s),3.50 (2 H, bs),4.94 (1H, bs),6.70-6.94 (4H, m),7.07-7.32 (3 H, m).

【0244】(7) [1-[3-(2-アミノ-5-クロロフェノキ シ)フェニル]-1-メチルエチル]カルバミド酸 tert-プチ ルエステル(2.5 g, 6.62 mmol), 4-プロモ酪酸 エチル エステル(9.0 g, 46 mmol), 炭酸カリウム(2.7 g, 20 m mol)とN, N-ジメチルホルムアミド(20 ml)の混合物を80 ℃で24時間撹拌した、反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸 エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マ グネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリ カゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[2-[3 -(1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェノキシ]-4-グロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエ ステル(1.6 g, 49 %)の油状物を得た。H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)δ: 1.26(3H, t), 1.36(9H, bs), 1.61(6H, s), 1.94(2H, m), 2.39(2H, m), 3.20(2H, m), 4.12(2H, q), 4.25(1H, m), 4.94(1H, bs), 6.60-7.31(7H, m). (8) 4-[N-[2-[3-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエ ステル(1.4 g, 2.8 mmol), 4-フェニルベンゾイルクロ リド(0.72 g, 3.3 mmol)とN, N-ジメチルアセトアミド(2 0 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した, 反応液を水に注 ぎ、酢酸エチルで抽出した。

抽出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、 $4-[N-[2-[3-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸 エチルエステル (1.6 g, 88 %)の非結晶性固体を得た、元素分析値 <math>C_{3}$   $H_{43}$   $N_{2}$   $O_{6}$   $C_{1}$   $C_{1}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{2}$ 

理論値: C, 68. 86; H, 6. 52; N, 4. 12. 実測値: C, 68. 74; H, 6. 55; N, 3. 82.

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.26 (3H, t, J=7.4Hz), 1.29 (9H, b s), 1.52 (6H, d), 2.02 (2H, m), 2.48 (2H, m), 3.89 (1 H, m), 4.07 (1H, m), 4.12 (2H, q, J=7.4Hz), 4.84 (1H, bs), 6.50 (2H, m), 6.71 (1H, bs), 6.97 (1H, m), 7.20 -7.61 (12H, m).

【0245】(9) 4-[N-[2-[3-(1-tert-ブトキシカルボニル-1-メチルアミノエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸 エチルエステル(1.4 g, 2.1 mmol)のテトラヒドロフラン(50 ml)とエタノール(50 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム

水溶液(10 ml, 10 mmol)を添加した。得られた混合物を60℃で1時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、硫酸水素カリウムで酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、4-[N-[2-[3-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸(1.3 g, 9 7 %)の非結晶性固体を得た、元素分析値 C₃, H, ₀ N, O₀ Cl・1/2H₀ Oとして

10 理論値: C, 68. 14; H, 6. 18; N, 4. 30.

実測値: C, 68. 36; H, 6. 32; N, 4. 31.

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.29(9H, bs), 1.56(6H, d), 2.00(2 H, m), 2.52(2H, m), 3.98-4.20(2H, m), 5.00(1H, b s), 6.06(1H, bs), 6.54(1H, s), 6.94(1H, bs), 7.22-7.58(14H, m).

(10) 4-[N-[2-[3-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1 -メチルエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸(0.5 g, 0.78 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.19 g, 1.5 mmol), 塩酸 1 20 -エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド (WSC) (0.30 g, 1.6 mmol), 1-ヒドロキシベンソトリア ゾール1水和物(HOBt)(0.21 g, 1.6 mmol)とN,N-ジメチ ルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で12時間撹拌し た, 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出 液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減 圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3 -(1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-(4-フェニルベンゾ 30 イル)]アミノブチルアミド(0.49 g, 84 %)の非結晶性固 体を得た。元素分析値 C., H., N. O. CIF・1/2H2 Oとして 理論値: C, 69. 60; H, 6. 11; N, 5. 53.

実測値: C, 69. 84; H, 6. 13; N, 5. 63.

 $^1$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1.33(9H, bs), 1.51(6H, d), 1.98(2 H, m), 2.41(2H, m), 3.85(1H, m), 4.15(1H, m), 4.52 (2H, d, J=5.2Hz), 4.85(1H, bs), 6.41(1H, bs), 6.50 (1H, s), 6.69(1H, s), 6.98-7.60(18H, m).

(11) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェノキシ]-40 4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド(0.32 g, 0.43 mmol)の酢酸エチル(2 ml)溶液に4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(2 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.29 g, 99%)の非結晶性固体を得た。元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>3</sub>O, Cl<sub>2</sub>F・1/2H<sub>2</sub>Oとして

50 理論値: C, 67. 34; H, 5. 65; N, 6. 04.

実測値: C, 67. 10; H, 5. 84; N, 5. 94.

 $^1$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.61 (6H, s), 1.84 (2H, m), 2.29 (2H, m), 3.79 (2H, m), 4.30 (2H, d, J=4.8Hz), 6.56 (1 H, s), 6.68 (1H, d), 7.11-7.69 (17H, m), 8.47 (1H, m), 8.78 (3H, m).

189

#### 【0246】実施例227

N-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]-N-[3-[[[(2-フルオロベンジル)アミノ]カルボニル] アミノ]プロピル]-4-フェニルベンズアミド 塩酸塩 (1) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノ酪酸(0.92 g, 1.5 mmol), ジフェニルホ スホリルアジド(DPPA) (0.39 ml, 1.8 mmol), トリエチ ルアミン(0.25 ml, 1.8 mmol)とN,N-ジメチルホルムア ミド(10 ml)の混合物を0℃で1時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、 ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶 媒を留去した。残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得 られた混合物を加熱還流下に1時間撹拌した。その後、 反応液に2-フルオロベンジルアミン(0.25 ml, 1.8 mmo 1)とトリエチルアミン(0.25 ml, 1.8mmol)を添加して、 更に12時間還流した。反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エ チルで抽出した、抽出液を水、ブラインで洗浄後、無水 硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[[(2-フルオロベンジル) アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]アミノ]-5-クロロ フェノキシ]ベンジルカルバミン酸 tert-ブチルエステ ル(0.76 g, 69 %)の非結晶性固体を得た。 元素分析値 C42H42N4O6ClF·1/2H2

理論値: C, 67. 60; H, 5. 81; N, 7. 51.

**Oとして** 

実測値: C, 67. 72; H, 5. 73; N, 7. 52.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 41 (9H, m), 1. 72–1. 80 (2H, m), 3. 34 (2H, bs), 3. 70–3. 80 (1H, m), 4. 19 (2H, d, J=6. 4H z), 4. 43 (2H, d, J=4. 8Hz), 4. 97–5. 03 (2H, m), 5. 75 (2H, m), 5. 75 (1H, bs), 6. 42 (1H, d, J=7. 6Hz), 6. 58 (2H, d, J=7. 8Hz), 6. 95–7. 17 (4H, m), 7. 19–7. 26 (4H, m), 7. 32–7. 48 (8H, m), 7. 53–7. 58 (2H, m).

(2) 3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[[(2-フルオロベンジル)アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]アミノ] -5-クロロフェノキシ]ベンジル]カルバミン酸 tert-ブチルエステル(0.66 g, 0.9 mmol)の酢酸エチル(5 ml)溶液に、4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(5 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[3-[[[(2-フルオロベンジル)アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]-4-フェニルベンズアミド 塩酸塩(0.54 g, 90%)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>4</sub>O<sub>5</sub> Cl<sub>2</sub> F·1/2H<sub>6</sub> Oとして

理論値: C, 65. 10; H, 5. 32; N, 8. 21.

実測値: C, 64. 92; H, 5. 32; N, 8. 32.

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.69 (2H, t, J=6.6Hz), 3.10 (2H, bs), 3.81 (2H, bs), 4.01 (2H, s), 4.25 (2H, s), 4.46 (1H, bs), 6.57-6.68 (2H, m), 7.13-7.68 (18H, m), 8.51 (3H, bs).

## 【0247】実施例228

抽出した。

N-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ 10 ル]-N-[3-[[[(2-フルオロフェニル)アミノ]カルボニル] アミノ]プロピル]-4-フェニルベンズアミド 塩酸塩 (1) 4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノ酪酸(0.92 g, 1.5 mmol), ジフェニルホ スホリルアジド(DPPA) (0.39 ml, 1.8 mmol), トリエチ ルアミン(0.25 ml, 1.8 mmol)とN, N-ジメチルホルムア ミド(10 ml)の混合物を0℃で1時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、 ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶 媒を留去した。残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得 られた混合物を加熱還流下に1時間撹拌した。その後、 反応液に2-フルオロアニリン(0.17 ml, 1.8 mmol)とト リエチルアミン(0.25 ml, 1.8mmol)を添加して、更に12 時間還流した。反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エチルで

抽出液を水、ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[[(2-フルオロフェニル)アミノ]カルボニ30 ル]アミノ]プロピル]アミノ]-5-クロロフェノキシ]ベンジルカルバミン酸 tert-ブチルエステル(0.81 g, 75 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C41H46N4Os CIF・1/2H2Oとして

理論値: C, 67. 25; H, 5. 64; N, 7. 65.

実測値: C, 67. 24; H, 5. 43; N, 7. 57.

 $^1$  H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.42(9H, m), 1.81(2H, bs), 3.41(2 H, bs), 3.74-3.81(1H, m), 4.18-4.22(3H, m), 4.99(1 H, bs), 6.21(1H, bs), 6.46(1H, d, J=7.6Hz), 6.60(2 H, d, J=9.4Hz), 6.86-7.11(6H, m), 7.18-7.48(9H,

m), 7.54-7.59(2H, m), 8.14(1H, t, J=8.5Hz).
(2) 3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[[(2-フルオロフェニル)アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]アミノ]-5-クロロフェノキシ]ベンジルカルバミン酸 tert-ブチルエステルから実施例227の(2)と同様の方法により、N-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[3-[[[(2-フルオロフェニル)アミノ]カルボニル]アミノ]プロピル]-4-フェニルベンズアミド 塩酸塩の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3.6</sub> H<sub>3</sub> N<sub>4</sub> O<sub>5</sub> Cl<sub>2</sub> F·1/2H<sub>5</sub> Oとして

50 理論値: C, 64. 67; H, 5. 13; N, 8. 38.

実測値: C, 64. 72; H, 4. 96; N, 8. 44.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 1.75 (2H, t, J=6.8Hz), 3.19 (2H, s), 3.92(2H, s), 4.02(2H, s), 6.56-6.63(2H, m), 6. 89-7.95(2H, m), 7.02-7.20(3H, m), 7.34-7.49(7H, m), 7.56-7.66(5H, m), 8.13(1H, t, J=8.3Hz), 8.46(3 H, bs).

## 【0248】実施例 229

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[4-(アセトアミド)ベン ゾイル]-パー[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロ ロフェニル]]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチル エステル(2.3 g, 5.0 mmol), 4-(アセトアミド)ベンゾ イル クロリド(2.0 g, 10 mmol), 4-ジメチルアミノピ リジン(1.2 g, 10 mmol)とテトラヒドロフラン(20 ml) の混合物を室温で5時間撹拌した、反応液を水に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリ ウム水溶液、ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲル カラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[2-[3-(tert 20 -ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロ ロフェニル]-N-[4-(アセトアミド)ベンゾイル)]アミノ 酪酸 エチルエステル(1.7 g, 54 %)の非結晶性固体を得

元素分析値 Ca, Ha, N, O, Cl·1/4Ha Oとして

理論値: C, 63. 05; H, 6. 17; N, 6. 68.

実測値: C, 62. 98; H, 5. 94; N, 6. 78.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.23(3H, t, J=7.2Hz), 1.45(9H, s), 1.93-2.03(2H, m), 2.14(3H, s), 2.46(2H, t, J= 7. 2Hz), 3. 67-3. 75 (1H, m), 4. 06-4. 18 (5H, m), 5. 24 (1 30 H, bs), 5.92(1H, bs), 6.51(1H, s), 6.72-6.95(1H, m), 7.02(2H, d, J=8.2Hz), 7.20-7.33(6H, m), 8.40(1 H. bs).

(2) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-[4-(アセトアミ ド)ベンゾイル]]アミノ酪酸 エチルエステル(1.6 g, 2. 5 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)とエタノール(10 ml)の溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(5 ml, 5 mmo 1)を添加した、得られた混合物を室温で2時間撹拌した、 反応液を水に注ぎ、1規定 塩酸で酸性にした後、酢酸 エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マ グネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、4-[N-[4-(ア セトアミド)ベンゾイル]-N-[2-[3-(tert-プトキシカル ボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]] アミノ酪酸(1.5 g, 99 %)の非結晶性固体を得た。元素分 析値 Ca, Ha, Na Or Clとして

理論値: C, 62. 46; H, 5. 75; N, 7. 05.

実測値: C, 62. 48; H, 5. 90; N, 7. 00.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.44 (9H, s), 1.86-1.98 (2H, m), 2.

H, m), 5.31(1H, bs), 5.99(1H, bs), 6.34(1H, bs), 6. 55(2H, s), 6.58-6.74(1H, m), 6.93-7.03(3H, m), 7.2 4-7.41(4H, m), 8.44(1H, bs).

【0249】(3) 4-[N-[4-(アセトアミド)ベンソイル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェ ノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸(0.72 g, 1.2 m mol), 2-フルオロベンジルアミン(0.17 ml, 1.5 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.21 ml, 1.5 mmol), トリエチ ルアミン(0.21 ml, 1.5 mmol)とN, N-ジメチルホルムア ミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を 水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し て、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[4-(アセトアミ ド)ベンソイル]-N'-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルア ミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブ チルアミド(0.76g, 91 %)の非結晶性固体を得た。 元素分析値 CaaHaNAOaClF·1/2HaOとして

理論値: C, 64. 08; H, 5. 80; N, 7. 87.

実測値: C, 64.05; H, 5.81; N, 7.75.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.45(9H, s), 1.90-1.93(2H, m), 2. 14(3H, s), 2.31-2.45(2H, m), 3.63(1H, m), 4.00-4.1 8(3H, m), 4.50(2H, d, J=5.4Hz), 5.28(1H, bs), 5.88 (1H, bs), 6.50(1H, bs), 6.67-6.71(1H, m), 7.00-7.1 1(4H, m), 7.19-7.38(9H, m), 8.50(1H, bs).

(4) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[4-(アセトアミド) ベンゾイル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミ ノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチ ルアミド(0.63 g, 0.9 mmol)の酢酸エチル(5 ml)溶液に 4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(5 ml)を加えて、室温 で1時間撹拌した、反応液を減圧下濃縮した、析出した固 体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-(2-フル オロベンジル)-4-[N'-[4-(アセトアミド)ベンゾイル]-N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニ ル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.44 g, 77 %)の非結 晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>4</sub> O<sub>4</sub> Cl<sub>2</sub> F·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 61.11; H, 5.28; N, 8.63.

実測値: C, 60. 75; H, 5. 32; N, 8. 42.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.73-1.83 (2H, m), 2.05 (3H, s), 2. 24 (2H, t, J=7. 0Hz), 3. 59-3. 76 (2H, m), 4. 00 (2H, s), 4.28(2H, d, J=4.8Hz), 6.58(1H, s), 6.74-6.76(1 H, m), 7.00-7.52(13H, m), 8.42-8.45(3H, m), 10.23 (1H, s).

### 【0250】実施例 230

N-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]フェニル]-N-[4-[(2-フルオロベンゾイル)アミノ]プチル]-4-フェニルベ ンズアミド 塩酸塩

(1) 5-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ 13(3H, s), 2.50(1H, bs), 3.75(1H, bs), 4.07-4.17(3 50 ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン

ゾイル)]アミノペンタン酸(2.5 g, 4 mnol), ジフェニル ホスホリルアジド(DPPA) (0.86 ml, 4 mmol), トリエチ ルアミン(0.56 ml, 4 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド (10 ml)の混合物を室温で1時間撹拌した。

反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、 ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶 媒を留去した。残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得 られた混合物を加熱還流下に1時間撹拌した。その後、 反応液にベンジルアルコールを添加して、更に12時間還 流した。反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出し 10 応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エ た。抽出液を水、ブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーで精製し、3-[2-[(4-フェニルベ ンゾイル) [3-[[(ベンジルオキシカルボニル]アミノ]ブ チル]アミノ]-5-クロロフェノキシ]ベンジルカルバミン 酸 tert-ブチルエステル(1.3g, 45 %)の非結晶性固体を 得た。

元素分析値 C43 H44 N3 O6 C1·1/2H2 Oとして

理論值: C, 69.48; H, 6.10; N, 5. 65.

実測値: C, 69.62; H, 6.04; N, 5. 92.

 $^{1}$  H-NMR (CDC  $^{1}$  3)  $\delta$ : 1.42(9H, m), 1.63(4 H, bs), 3.20-3.23(2H, m), 3.76-3.80(1H, m), 3.92-4.07(1H, m), 4.19(2H, s), 5.01(1H, bs), 5.07(2H, s), 5. 10 (1H, bs), 6. 47 (1H, d, J=7. 2Hz), 6. 62 (2H, d, J=16.0Hz), 6.97-7.07(2H, m), 7.18-7.47(14H, m), 7.54-7.58(3H, m).

(2) 3-[2-[(4-フェニルベンゾイル)[3-[[(ベンジルオキ シカルボニル]アミノ]ブチル]アミノ]-5-クロロフェノ キシ]ベンジルカルバミン酸 tert-ブチルエステル(0.66 g, 0.9 mmol)の酢酸エチル(10 ml)とテトラヒドロフラ ン(10 ml)溶液に5%炭素担持パラジウム(0.4 g)を添加し た。得られた混合物を常温常圧条件下に水素添加した。 触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残留物をテト ラヒドロフラン(10 ml)に溶解して、2-フルオロベンゾ イルクロリド(0.15 ml, 1.2 mmol), トリエチルアミン (0.17 ml, 1.2 mmol)を添加した、得られた混合物を室 温で1時間撹拌した後、反応液を水に注ぎ、酢酸エチル で抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、 ブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーで精製してN-[2-[3-(tert-プトキシカルボ ニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]-N-[4-[(2-フ ルオロベンゾイル)アミノ]ブチル]-4-フェニルベンズア ミド(0.16 g, 25%)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C, 2 H, 2 N, O, F・1/2H, Oとして

理論値: C, 72. 40; H, 6. 22; N, 6. 03.

実測値: C, 72. 29; H, 6. 16; N, 5. 68.

'H-NMR(CDCl,) δ: 1.42(9H, s), 1.75(4H, bs), 3.49(2 50 mmol)の酢酸エチル(5 ml)溶液に 4規定 塩化水素 酢酸

H, bs), 3.88(1H, bs), 4.07(1H, bs), 4.17(1H, bs), 5.06(1H, bs), 6.49(1H, br d, J=7.4Hz), 6.65(1H, s), 6.82(1H, bs), 6.98-7.56(17H, m), 8.00-8.09(1H, m).

(3) N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル) フェノキシ]フェニル]-N-[4-[(2-フルオロベンゾイル) アミノ]ブチル]-4-フェニルベンズアミド(0.13 g, 0.18 mmol)の酢酸エチル(5 ml)溶液に、4規定 塩化水素 酢酸 エチル溶液(5 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反 チルエーテルで洗浄してN-[2-[3-(アミノメチル)フェノ キシ]フェニル]-N-[4-[(2-フルオロベンゾイル)アミノ] ブチル]-4-フェニルベンズアミド塩酸塩(0.07 g, 64 %) の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>3</sub> O<sub>3</sub> C1F・1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論值: C, 70. 19; H, 5. 73; N, 6. 64.

実測値: C, 69. 79; H, 5. 55; N, 6. 51.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.69 (4H, bs), 3.23 (2H, bs), 3.8 0(2H, bs), 3.99(2H, bs), 6.61-6.69(2H, m), 7.09-7. 20 64(19H, m), 8.31(2H, bs).

### 【0251】実施例 231

N-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-2-[N'-[2-[3-(アミ ノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェ ニルベンゾイル)]アミノアセトアミド 塩酸塩

(1) 2-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノ酢酸(0.59 g, 1 mmol), 2-(2-フルオロ フェニル)エチルアミン(0.16 ml, 1.2 mmol), シアノリ ン酸ジエチル(0.17ml, 1.2 mmol), トリエチルアミン(0. 30 17 ml, 1.2 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml) の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-2-[N'-[2-[3-(アミノメ チル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニル ベンゾイル)]アミノアセトアミド(0.57 g, 81 %)の非結 晶性固体を得た。

元素分析値 Callan Na Oa CIFとして

理論値: C, 69. 53; H, 5. 55; N, 5. 93.

実測値: C, 69. 36; H, 5. 62; N, 5. 94.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 2.84-2.89(2H, m), 3. 48-3.56(2H, m), 4.18(2H, d, J=4.8Hz), 4.47(2H, d, J=3.0Hz), 4.86(1H, bs), 6.32(1H, br d, J=7.6Hz), 6.47-6.51 (2H, m), 6.90-7.24 (9H, m), 7.33-7.49 (6H, m), 7.54-7.60(3H, m).

(2) N-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-2-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノアセトアミド(0.5 g, 0.7

エチル溶液(5 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄してN-[2-(2-フルオロフェニル)エチル]-2-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノアセトアミド 塩酸塩(0.4 g, 89 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C。H、N、O、Cl、F・H、Oとして

理論値: C, 66.62; H, 5.05; N, 6.47.

実測値: C, 66. 66; H, 5. 06; N, 6. 45.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 2.73-2.81 (2H, m), 3.31-3.39 (2H, m), 3.85 (1H, d, J=16.3Hz), 4.02 (2H, s), 4.70 (1H, d, J=16.3Hz), 6.68 (1H, s), 6.77-6.81 (2H, m), 7.12-7.69 (18H, m), 8.26 (1H, bs), 8.42 (2H, bs).

### 【0252】実施例 232

N-[3-(3-インドリル)-2-プロピル]-2-[N'-[2-[3-(アミ ノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェ ニルベンゾイル)]アミノアセトアミド 塩酸塩

(1) 2-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酢酸とα-メチルトリプタミンから実施例231の(1)と同様の方法により N-[3-(3-インドリル)-2-プロピル]-2-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノアセトアミドを合成した。元素分析値 C<sub>4.4</sub> H<sub>4.2</sub> N<sub>4</sub> O<sub>5</sub> ClF·H<sub>5</sub> Oとして

理論値: C, 69. 42; H, 5. 96; N, 7. 36.

実測値: C, 69. 69; H, 5. 90; N, 7. 08.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.17 (3H, d, J=6.0Hz), 1.44 (9H, s), 2.95 (2H, d, J=5.4Hz), 4.07-4.17 (2H, m), 4.38-4.44 (3H, m), 4.79 (1H, bs), 6.39-6.49 (3H, m), 6.74 (1H, bs), 6.85-7.11 (8H, m), 7.28-7.58 (11H, m), 8.31 (1H, bs).

元索分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>4</sub> O<sub>3</sub> Cl<sub>2</sub>·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 68. 02; H, 5. 42; N, 8. 14.

実測値: C, 67. 98; H, 5. 54; N, 8. 08.

 $^{1}\text{H-NMR} \left( \text{DMSO-d_o} \right) \delta : 1.06 \left( 3\text{H, d, J=7.0Hz} \right), \ 2.65-2.95$  (2H, m), 3.67-3.81 (1H, m), 4.02 (2H, s), 4.03-4.13 (1 H, m), 4.74 (1H, d, J=14.6Hz), 6.68-6.76 (2H, m), 6.9 3-7.11 (6H, m), 7.32-7.68 (13H, m), 8.02-8.06 (1H, m), 8.50 (2H, bs).

## 【0253】実施例 233

N-[[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]カルボニ 50 2.45-2.59(1H, m), 2.89-3.03(2H, m), 4.06-4.13(2H,

ルメチル]-N-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロ ロフェニル]-4-フェニルベンズアミド 2塩酸塩

196

(1) 2-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酢酸と4-(2-メトキシフェニル)ピペラジンから実施例231の(1)と同様の方法により N-[[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]カルボニルメチル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-4-フェニルベンズアミドの非10 結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, Has Na Os CIF・1/2Hz Oとして

理論値: C, 68. 60; H, 6. 02; N, 7. 27.

実測値: C, 68. 41; H, 5. 99; N, 7. 04.  $^{1}$  H-NMR (CDCl, )  $\delta$ : 1. 44(9H, s), 3. 07(4H, bs), 3. 74(4H, bs), 3. 88(3H, s), 4. 03(1H, d, J=16. 6Hz), 4. 27(2H, d, J=6. 2Hz), 4. 88(1H, bs), 5. 33(1H, d, J=16. 6Hz), 6. 64-6. 66(2H, m), 6. 79(1H, s), 6. 87-7. 11(6H, m), 7. 24-7. 58(11H, m).

(2) N-[[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]カル 20 ボニルメチル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-4-フェニルベンズアミドから実施例231の(2)と同様の方法により N-[[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]カルボニルメチル]-N-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-4-フェニルベンズアミド 2塩酸塩の非結晶性固体を得た、

元素分析値 C,, H,, N, O, Cl, ·1/2H, Oとして

理論値: C, 63. 03; H, 5. 43; N, 7. 54.

実測値: C, 63. 15; H, 5. 42; N, 7. 45.

30 <sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 3. 23-3. 46 (4H, m), 3. 80-3. 90 (7H, m), 4. 04 (2H, s), 4. 33 (1H, d, J=16. 4Hz), 5. 15 (1H, d, J=16. 4Hz), 6. 68 (1H, s), 6. 84-6. 88 (1H, m), 6. 98-7. 06 (1H, m), 7. 17-7. 68 (17H, m), 8. 61 (2H, bs).

## 【0254】実施例 234

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[1-(ベンジルオキシ)カルボニル-4-ピペリジニル]カルボニル]]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) イソニペコチン酸(25 g, 0.19 mol),炭酸水素ナト 40 リウム(49 g, 0.58 mol)の水溶液(200 ml)を撹拌しながら、その中に クロロギ酸ベンジル(36 g, 0.21 mol)のジエチルエーテル(50 ml)溶液を室温で滴下した。滴下後、室温で15時間撹拌した。反応液を濃塩酸で酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残留物をイソプロピルエーテルーへキサンから結晶化してろ取した。Nーベンジルオキシカルボニルイソニペコチン酸(36 g, 71 %)の無色の結晶を得た、融点 79-80℃ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)δ: 1.57-1.77(2H, m), 1.90-1.96(2H, m), 50 2.45-2.59(1H, m), 2.89-3.03(2H, m), 4.06-4.13(2H, m)

m), 5.13(2H, s), 7.30-7.39(5H, m). N-ベンジルオキシカルボニルイソニペコチン酸(7.9 g, 30 mmol), オキサリルクロリド(5.0 g, 39 mmol), N, N-ジメチルホルムアミド(0.5 ml)のテトラヒドロフラン(1 00 ml)溶液を室温で1時間撹拌した。 反応液を減圧下に 濃縮した後、4-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルア ミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪 酸 エチルエステル(6.9 g, 15 mmol), 4-ジメチルアミ ノピリジン(3.7 g, 30 mmol)とテトラヒドロフラン(50 ml)を加え、得られた混合物を室温で12時間撹拌した。 反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を1 規定水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗浄した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残 留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、 4-[N-[[1-(ベンジルオキシ)カルボニル-4-ピペリジニ ル]カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪 酸 エチルエステル(7.4 g, 70 %)の油状物を得た。元素 分析値 Ca & Ha & Na Oa Cl·1/2Ha Oとして理論値: C, 63. 63; H, 6. 60; N, 5. 86.

実測値: C, 63. 86; H, 6. 70; N, 5. 99.

 $^1$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 20 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 43 (9H, s), 1. 60–1. 90 (6H, m), 2. 29–2. 37 (3H, m), 2. 59–2. 65 (1H, m), 3. 59–3. 80 (2H, m), 4. 07 (2H, d, J=7. 0Hz), 4. 09–4. 17 (2H, m), 4. 30 (2H, d, J=5. 8Hz), 5. 05 (1H, b s), 5. 10 (2H, s), 6. 83–6. 92 (3H, m), 7. 08–7. 17 (3H, m), 7. 27–7. 38 (6H, m).

(2)  $4-[N-[[1-(ベンジルオキシ)カルボニル-4-ピペリジニル]カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(1.8 g, 2.5 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)とエタノール(10 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(5 ml, 5 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、1規定塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、<math>4-[N-[[1-(ベンジルオキシ)カルボニル-4-ピペリジニル]カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 (1.7 g, 98 %)の非結晶性固体を得た、元素分析値 <math>C_{2,6}$   $H_{4,2}$   $N_{2,6}$   $N_{2,6}$ 

理論値: C, 62. 74; H, 6. 29; N, 6. 10.

実測值: C, 62. 72; H, 6. 30; N, 6. 19.

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.43(9H,$ s), 1. 65-1.85 (6H, m), 2.34-2.41 (3H, m), 2.64 (1H, bs), 3. 33 (1H, bs), 3.73-3.81 (2H, 3. 95 (1H, bs), 4. 21 (2 5. 19 H, bs), 5.11 (2H, s), (1H, bs), 6.68 (1H, bs),

6. 87-6. 91 (2H, m), 7. 04-7. 15 (3H, m), 7. 29-7. 38 (6H, m)

【0255】(3) 4-[N-[[1-(ベンジルオ キシ)カルボニル-4-ピペリジニル]カルボニル]-N-[2-[3 -(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸(0.68 g, 1 mmol), 2-フ ルオロベンジルアミン(0.14 ml, 1.2 mmol),シアノリン 酸ジエチル(0.17 ml, 1.2 mmol), トリエチルアミン(0.1 10 7 ml, 1.2 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の 混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢 酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フ ルオロベンジル)-4-[N'-[[1-(ベンジルオキシ)カルボニ ル-4-ピペリジニル]カルボニル]-N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]]アミノブチルアミド(0.72 g, 92 %)の非結晶性 固体を得た.

(4) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[[1-(ベンジルオキシ)カルボニル-4-ピペリジニル]カルボニル]-N'-[2-[3-30 (tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミド(0.63 g, 0.8 mm ol)の酢酸エチル(5 ml)溶液に 4規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(5 ml)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[1-(ベンジルオキシ)カルボニル-4-ピペリジニル]カルボニル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.52 g, 91 %)の非結晶性固体を得た。

40 元素分析値 C, s H, 1 N, Os Cl 2 F·1/2H, Oとして 理論値: C, 62.30; H, 5.78; N, 7.65. 実測値: C, 62.09; H, 5.73; N, 7.97.

 $^{1} \ H-NMR \ (DMSO-d_{6}) \ \delta: 1.44-1.73(5H, m), \ 2.17(2H, t, J=7.3Hz), \ 2.36(1H, bs), 2.69(1H, bs), 3.40-3.50(1H, m), 3.65-3.75(1H, m), 3.92-4.05(2H, m), 4.27(2H, s), 4.48(2H, s), 5.05(2H, s), 6.91(1H, d, J=2.2Hz), 6.99-7.18(2H, m), 7.25-7.54(13)$ 

50 H, m), 8.38(1H, bs), 8.52(2H, bs).

### 【0256】実施例 235

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]フェニル]-N'-[[1-ベンゾイル-4-ピペリジニル]カルボニル]]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[N-[[1-(ベンジルオキシ)カルボニル-4-ピペリジニル]カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(1.42 g, 2 mmol)の酢酸エチル(10 ml)とテトラヒドロフラン(10 ml)溶液に5% 炭素担持パラジウム(0.3 g)を添加した、得られた混合物を常温常圧条件下に水素添加した、触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。

残留物をテトラヒドロフラン(10 ml)に溶解して、ベンソイル クロリド(0.35 ml, 3 mmol), トリエチルアミン(0.42 ml, 3 mmol)を添加した。その混合物を室温で1時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[(1-ベンソイル-4-ピペリジニル)カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブ20トキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(0.54 g, 40 %)の非結晶性固体を得た

, 元素分析値 C3, H4, s N3, O3・1/2H4, Oとして

理論值: C, 68.08; H, 7.10; N, 6.44.

実測値: C, 68. 02; H, 6. 97; N, 6. 36.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 20 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 42 (9H, s), 1. 66–1. 91 (6H, m), 2. 33 (2H, t, J=7. 6Hz), 2. 37–2. 85 (3H, m), 3. 64–3. 76 (3H, m), 4. 07 (2H, d, J=7. 2Hz), 4. 28 (2H, d, J=5. 4Hz), 4. 61 (1H, bs), 5. 05 (1H, b 30 s), 6. 83–7. 41 (11H, m).

(2) 4-[N-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)カルボニル] -N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]]アミノ酪酸 エチルエステルから実施例234の(2)と同様の方法により、4-[N-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]]アミノ酪酸 の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Cas Han Na On・Ha Oとして

理論値: C, 66.33; H, 6.84; N, 6.63.

実測値: C, 66. 46; H, 6. 80; N, 6. 49.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 42 (9H, s), 1. 81 (6H, bs), 2. 34-2. 47 (3H, m), 2. 71 (2H, bs), 3. 32 (1H, bs), 3. 72 (2H, bs), 4. 26 (2H, bs), 4. 63 (1H, bs), 5. 15 (1H, bs), 6. 8 5-6. 99 (3H, m), 7. 17-7. 42 (8H, m).

【0257】(3) 4-[N-[(1-ベンソイル-4-ピペリジニル)カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]]アミノ酪酸から実施例234の(3)と同様の方法により、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(1-ベンソイル-4-ピペリジニル)カルボニ

ル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]]アミノブチルアミドの非結晶性 固体を得た。

元素分析値 C. 2 H., N. O. F·H. Oとして

理論値: C, 68. 09; H, 6. 67; N, 7. 56.

実測値: C, 67. 81; H, 6. 45; N, 7. 75.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 40 (9H, s), 1. 52-1. 94 (6H, m), 2. 15-2. 28 (2H, m), 2. 43-2. 52 (2H, m), 2. 73 (1H, bs), 3. 61-3. 82 (2H, m), 4. 04-4. 19 (1H, m), 4. 25 (2H, d, J=4. 8Hz), 4. 46 (2H, d, J=5. 6Hz), 4. 59 (1H, bs), 5. 16 (1H, bs), 6. 75-7. 41 (15H, m).

(4) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(1-ベンソイル-4-ピペリジニル)カルボニル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]フェニル]]アミノブチルアミドから実施例234の(4)と同様の方法により N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]フェニル]-N'-[[1-ベンゾイル-4-ピペリジニル]カルボニル]]アミノブチルアミド 塩酸塩の非結晶性 固体を得た。

O 元素分析値 Cs, Ha。NaOaClF・H2Oとして

理論值: C, 65. 62; H, 6. 25; N, 8. 27.

実測値: C, 65. 35; H, 5. 98; N, 8. 46.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1. 28-1.76 (6H, m), 2. 16 (2H, t, J = 8. 0Hz), 2. 23 (1H, bs), 2. 78 (1H, bs), 3. 28-3. 46 (1H, m), 3. 67-3.74 (2H, m), 4. 01 (2H, s), 4. 26 (2H, s), 4. 3 5 (1H, bs), 6. 98-7. 44 (16H, m), 8. 35 (2H, bs).

### 【0258】実施例 236

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(1-ベンゼンスル ホニル-4-ピペリジニル]カルボニル])アミノブチルアミ ド 塩酸塩

(1) 4-[N-[[1-(ベンジルオキシ)カルボニル-4-ピペリジニル]カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(1.42 g, 2 mmol)の酢酸エチル(10 ml)とテトラヒドロフラン(10 ml)溶液に5% 炭素担持パラジウム(0.3 g)を添加した。得られた混合物を常温常圧条件下に水素添加した。触媒をろ別して、ろ液を減圧 下濃縮した。

残留物をテトラヒドロフラン(10 ml)に溶解して、ベンゼンスルホニル クロリド(0.38 ml, 3 mmol), トリエチルアミン(0.42 ml, 3 mmol)を添加した。その混合物を室温で1時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液をブラインで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[(1-ベンゼンスルホニル-4-ピペリジニル)カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェ ノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステ

201

ル(1.2 g, 81 %)の非結晶性固体を得た, 元素分析値 C<sub>3 6</sub> H<sub>4 4</sub> N<sub>3</sub> O<sub>8</sub> C1Sとして理論値: C, 60.54; H, 6.21; N, 5.88.

実測値: C, 60. 53; H, 6. 20; N, 5. 99.

 $^1$  H-NMR (CDC1, ) δ: 1.20 (3H, t, J=7.2Hz), 1.44 (9H, s), 1.61–1.86 (6H, m), 2.07–2.34 (5H, m), 3.57–3.78 (4H, m), 4.06 (2H, d, J=7.2Hz), 4.28 (2H, d, J=5.8Hz), 5.06 (1H, bs), 6.77–6.87 (3H, m), 7.04–7.16 (3H, m), 7.28–7.36 (1H, m), 7.49–7.60 (3H, m), 7.72–7.77 (2H, m).

(2) 4-[N-[(1-ベンゼンスルホニル-4-ピペリジニル)カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸エチルエステルから実施例234の(2)と同様の方法により、4-[N-[(1-ベンゼンスルホニル-4-ピペリジニル)カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C3.4 H4.0 N3.07 C1S·1/2H2.0として

理論值: C, 58. 74; H, 5. 94; N, 6. 04.

実測値: C, 68. 81; H, 5. 78; N, 5. 74.

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 43 (9H, s), 1. 69–1. 98 (6H, m), 2. 11–2. 35 (5H, m), 3. 25 (1H, bs), 3. 72–3. 78 (2H, m), 4. 05 (2H, bs), 4. 24 (2H, bs), 5. 11 (1H, bs), 6. 84 (2H, d, J=8. 0Hz), 6. 86–7. 20 (5H, m), 7. 29–7. 37 (1H, m), 7. 47–7. 63 (3H, m), 7. 71–7. 76 (2H, m).

【0259】(3) 4-[N-[(1-ベンゼンスルホニル-4-ピペリジニル)カルボニル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸から実施例234]の(3)と同様の方法により、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(1-ベンゼンスルホニル4-ピペリジニル)カルボニル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミドの非結晶性固体を得た。

元素分析値 C, LH, 6N, O, ClFS・1/2H2 Oとして

理論値: C, 61. 37; H, 5. 90; N, 6. 98.

実測値: C, 61. 48; H, 5. 87; N, 7. 12.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.43 (9H, s), 1.63-1.96 (6H, m), 2. 02-2.27 (5H, m), 3.59-3.80 (4H, m), 4.25 (2H, d, J=5. 8Hz), 4.44 (2H, d, J=5.6Hz), 5.17 (1H, bs), 6.58 (1H, 40 bs), 6.76-6.85 (3H, m), 6.98-7.12 (5H, m), 7.16-7.3 4 (3H, m), 7.47-7.59 (3H, m), 7.71-7.75 (2H, m).

(4) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(1-ベンゼンスルホニル-4-ピペリジニル)カルボニル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェル]]アミノブチルアミドから実施例234の(4)と同様の方法により N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(1-ベンゼンスルホニル-4-ピペリジニル)カルボニル]]アミノブチルアミド 塩酸塩の非結晶性固体を得た。

元素分析値 Ca, Ha, N, O, Cl, FS・1/2H, Oとして

理論値: C, 58. 53; H, 5. 46; N, 7. 58.

実測値: C, 58. 79; H, 5. 64; N, 7. 77.

 $^1$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.46-1.68 (6H, m), 2.11-2.18 (5H, m), 3.32-3.73 (4H, m), 4.01 (2H, s), 4.36 (2H, s), 6.84 (1H, d, J=2.2Hz), 7.04-7.59 (12H, m), 7.63-7.71 (3 H, m), 8.32-8.47 (3H, m).

【0260】実施例 237

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) 10 フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(4-ビフェニル)カ ルバモイル]]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-フェニル安息香酸(2.0 g, 10 mmol), ジフェニル ホスホリルアジド(DPPA) (4.1 g, 15 mmol), トリエチル アミン(1.2 g, 12 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(5 ml)の混合物を室温で1時間撹拌した, 反応液を水に注 ぎ酢酸エチルで抽出した、抽出液を水、ブラインで洗浄 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。 残留物にトルエン(20 ml)を加えて、得られた混合物を 加熱還流下に3時間撹拌した。その後、反応液に4-[N-[2 20 -[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)フェノキ シ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(2. 31 g,5 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン(1.22 g, 10 mmol)を加え、得られた混合物を5時間加熱還流下に撹 拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を1規定 水酸化ナトリウム水溶液、ブラインで洗 浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃 縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー で精製し、4-[N-[(4-ビフェニル)カルバモイル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキ 30 シ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(2.

2 g, 67 %)の非結晶性固体を得た。 元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>4</sub>, N<sub>3</sub> O<sub>6</sub> C1として

理論値: C, 67. 52; H, 6. 13; N, 6. 38.

実測値: C, 67. 30; H, 5. 96; N, 6. 57.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 22 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 42 (9H, s), 1. 84–1. 98 (2H, m), 2. 41 (2H, t, J=7. 5Hz), 3. 74 (2 H, t, J=7. 0Hz), 4. 10 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 24 (2H, d, J=4. 4Hz), 4. 93 (1H, bs), 6. 45 (1H, s), 6. 89–6. 95 (3H, m), 7. 08 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 17 (1H, dd, J=2. 2, 8. 4Hz), 7. 29–7. 58 (11H, m).

(2) 4-[N-[(4-ビフェニル)カルバモイル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(2.0 g, 3 mol)のテトラヒドロフラン(5 ml)とエタノール(5 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(6 ml, 6 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、1規定 塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、4-[N-[(4-ビフェニ50 ル)カルバモイル]-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニル

アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ 酪酸 (1.85 g, 98 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C, s H, s N, Os Cl·1/2H, Oとして

理論値: C, 65.77; H, 5.83; N, 6.57.

実測値: C, 65. 83; H, 5. 82; N, 6. 52.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 1.82-1.96(2H, m), 2. 44(2H, bs), 3.78(2H, bs), 4.24(2H, d, J=4.4Hz), 5. 09(1H, bs), 6.35(1H, bs), 6.89-7.05(3H, m), 7.18(1 H, dd, J=2.2,8.6Hz), 7.28-7.58(13H, m).

【0261】(3) 4-[N-[(4-ビフェニル)カルバモイル]- 10 N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェ ノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸(0.95 g, 1.5 m mol), 2-フルオロベンジルアミン(0.21 ml, 1.8 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.25 ml, 1.8 mmol), トリエチ ルアミン(0.25 ml, 1.8 mmol)とN, N-ジメチルホルムア ミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。 反応液を 水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し て、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(4-ビフェニル) 20 カルバモイル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブ チルアミド(0.82g, 75 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C4.2 H4.2 N4.0% C1F・1/2H2.0として

理論値: C, 67. 60; H, 5. 81; N, 7. 51.

実測値: C, 67. 94; H, 5. 67; N, 7. 73.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.41 (9H, s), 1.85-1.95 (2H, m), 2. 34 (2H, t, J=6.5Hz), 3.77 (2H, t, J=6.6Hz), 4.23 (2H, d, J=5.8Hz), 4.48(2H, d, J=6.0Hz), 5.00(1H, bs), 6.68(1H, bs), 6.76(1H, bs), 6.87-6.98(2H, m), 7.01 30 7; H, 5.72; N, 8.84. -7.58(18H, m).

(4) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(4-ビフェニル)カ ルバモイル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミ ノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチ ルアミド(0.74 g, 1 mmol)の酢酸エチル(5 ml)溶液に 4 規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(5 ml)を加えて、室温で 1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。

析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) ルバモイル]]アミノブチルアミド 塩酸塩(0.61 g, 91 %)の非結晶性固体を得た、

元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>, N<sub>4</sub> O<sub>5</sub> Cl<sub>2</sub> F·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 65. 10; H, 5. 32; N, 8. 21.

実測値: C, 65. 06; H, 5. 27; N, 8. 10.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1. 70-1. 79 (2H, m), 2. 20-2. 27 (2H, m), 3.62(2H, bs), 3.97(2H, s), 4.30(2H, s), 6.92 (1H, d, J=2.2Hz), 7.08-7.19(3H, m), 7.25-7.52(15H, m), 7.61(2H, d, J=7.2Hz), 8.32-8.52(3H, m).

【0262】実施例 238

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-[[4-(2-メトキシフ ェニル)-1-ピペラジニル]アセチル]]アミノブチルアミ ド 3塩酸塩(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4 -クロロフェニル]-N'-クロロアセチル]アミノブチルア ミドと4-(2-メトキシフェニル) ピペラジンから実施例19 4の(2)と同様の方法により N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フ ェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-[[4-(2-メトキシフェ ニル)-1-ピペラジニル]アセチル]]アミノブチルアミド の非結晶性固体を得た,

元素分析値 C4.2 H4.9 N5 O6 C1F・1/2H2 Oとして

理論値: C, 64. 40; H, 6. 43; N, 8. 94.

実測値: C, 64. 45; H, 6. 25; N, 8. 94.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 1.81-1.85(4H, m), 2. 23-2.28(2H, m), 2.57-2.72(4H, m), 3.05(3H, s), 3.0 6-3.08(2H, m), 3.68-3.78(2H, m), 3.84(2H, s), 4.29 (2H, d, J=6.0Hz), 4.47(2H, d, J=5.8Hz), 5.16(1H, b s), 6.83-7.38(16H, m).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-グロロフ ェニル]-パ-[[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニ ル]アセチル]]アミノブチルアミドから実施例194の(3) と同様の方法によりN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]アセチル]] アミノブチルアミド 3塩酸塩の非結晶性固体を得た。元 素分析値 C₃, H₄, N₅ O₄ Cl₄ F·1/2H₂ Oとして理論値: C, 56. O

実測値: C, 56. 22; H, 5. 74; N, 8. 85.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.76 (2H, t, J=7.0Hz), 2.26 (2H, t, J=7.5Hz), 3.11-3.63(11H, m), 3.79(2H, s), 3.86-3.97(2H, m), 4.05(2H, s), 4.27(2H, s), 6.88-7.17(8 H, m), 7.27-7.54(6H, m), 7.65(1H, d, J=8.4Hz), 8.5 4(1H, bs), 8.73(2H, bs).

### 【0263】 実施例 239

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル) フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(3,4-ジヒドロ-1H フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-[(4-ビフェニル)カ 40 -イソキノリル)アセチル]]アミノブチルアミド 2塩酸塩 (1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブト キシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフ ェニル]-N'-クロロアセチル]アミノブチルアミドと3,4-ジヒドロ-1H-イソキノリンから実施例194の(2)と同様の 方法により N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(ter t-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-ク ロロフェニル]-N'-[(3,4-ジヒドロ-1H-イソキノリル)ア セチル]]アミノブチルアミドの非結晶性固体を得た、 元素分析値 C.o.H.a.N.O. CIF·1/2H20として

50 理論値: C, 66. 33; H, 6. 26; N, 7. 74.

実測値: C, 66. 45; H, 5. 96; N, 7. 78.

 $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 43 (9H, s), 1. 78-1. 89 (2H, m), 2. 23-2. 36 (2H, m), 2. 72-2. 88 (4H, m), 3. 18 (2H, d, J=1. 6Hz), 3. 67 (2H, s), 3. 72-3. 78 (2H, m), 4. 25 (2H, d, J=6. 2Hz), 4. 46 (2H, d, J=5. 8Hz), 5. 08 (1H, bs), 6. 81-6. 84 (3H, m), 6. 93-7. 34 (12H, m).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(3,4-ジヒドロ-1H-イソキノリル)アセチル]アミノブチルアミドから実施例194の(3)と同様の方法によりN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(3,4-ジヒドロ-1H-イソキノリル)アセチル]アミノブチルアミド2塩酸塩の非結晶性固体を得た,元素分析値 C,5 H,8 N,0,C1,F・1/2H,0として理論値: C,60.31; H,5.64; N,8.04.実測値: C,60.31; H,5.83; N,8.30.

 $^{1}\,H-NMR\,(DMSO-d_{e}\,)\,\,\delta:\,\,1.\,\,73-1.\,\,80\,(2H,\,\,m)\,,\,\,\,2.\,\,26\,(2H,\,\,t,\,\,J)\,$  =7. 4Hz), 2. 90-3. 17 (2H, m), 3. 43-3. 67 (4H, m), 3. 85-4. 00 (2H, m), 4. 05 (2H, s), 4. 28 (2H, s), 4. 48-4. 56 (2H, m), 6. 86 (1H, s), 7. 09-7. 68 (14H, m), 8. 51 (1H, b s), 8. 72 (2H, bs).

### 【0264】実施例 240

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[スピロ(1H-インデン-1,4'-ピペリジン)-1'-イル]アセチル]]アミノブチルアミド 2塩酸塩

(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-クロロアセチル]アミノブチルアミドとスピロ(1H-インデン-1,4'-ピペリジン)から実施例194の(2)と同様の方法により N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[スピロ(1H-インデン-1,4'-ピペリジン)-1'-イル]アセチル]]アミノブチルアミドの非結晶性固体を得た、

元素分析値 C44H48N4O5ClF・1/2H2Oとして

理論值: C, 68. 07; H, 6. 36; N, 7. 22.

実測値: C, 68. 34; H, 6. 14; N, 7. 08.

 $^1$ H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 42 (9H, s), 1. 89–1. 98 (4H, m), 2. 11–2. 50 (6H, m), 2. 88–3. 08 (2H, m), 3. 14 (2H, s), 3. 6 40 5–3. 84 (2H, m), 4. 29 (2H, d, J=6. 2Hz), 4. 47 (2H, d, J=5. 6Hz), 5. 14 (1H, bs), 6. 72 (1H, d, J=5. 7Hz), 6. 79 (1H, d, J=5. 7Hz), 6. 89–6. 94 (3H, m), 7. 01–7. 38 (12H, m).

(2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[スピロ(1H-インデン-1,4'-ピペリジン)-1'-イル]アセチル]アミノブチルアミドから実施例194の(3)と同様の方法によりN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-50

N'-[[スピロ(1H-インデン-1,4'-ピペリジン)-1'-イル] アセチル]アミノブチルアミド 塩酸塩の2非結晶性固体 を得た、元素分析値 C<sub>3</sub>,H<sub>4</sub>,N<sub>4</sub>O<sub>5</sub>Cl<sub>5</sub>F·3/2H<sub>6</sub>Oとして理論 値: C,61.06; H,5.91; N,7.30.

実測値: C, 61. 16; H, 5. 93; N, 7. 45.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>o</sub>) δ: 1.17-1.32 (2H, m), 1.74-1.79 (2H, m), 2.23-2.28 (2H, m), 2.51-2.74 (2H, m), 3.39-3.54 (4H, m), 3.89-4.05 (4H, m), 4.28 (2H, s), 6.85-6.90 (2H, s), 7.10-7.56 (13H, m), 7.63-7.68 (2H, m), 8.51 (1H, bs), 8.74 (2H, bs).

### 【0265】実施例 241

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[4-(2-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペラジニル]アセチル]]アミノブチルアミド 2塩酸塩

(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-クロロアセチル]アミノブチルアミドと4-(2-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)
20 -1-ピペランから実施例194の(2)と同様の方法により N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[4-(2-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペラジニル]]アセチル]]アミノブチルアミドの非結晶性固体を得た。

元素分析値 C4, H4, N6 O6 C1F·H2 Oとして

理論値: C, 63. 19; H, 6. 17; N, 10. 28.

実測値: C, 63. 45; H, 6. 00; N, 10. 39.

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1, ) δ: 1.43 (9H, s), 1.65-1.89 (8H, m), 2.
30 27-2.48 (4H, m), 3.01-3.10 (3H, m), 3.76 (2H, s), 4.2 9 (2H, d, J=6.2Hz), 4.47 (2H, d, J=5.6Hz), 5.25 (1H, bs), 6.79 (1H, bs), 6.89-7.39 (15H, m), 9.11 (1H, bs). (2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペラジニル]アセチル]アミノブチルアミドから実施例194の(3)と同様の方法によりN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[[4-(2-オキソ-2, 3-40 ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペラジニル]アセチル]アミノブチルアミド 2塩酸塩の非結晶性固体を得た。元素分析値 C<sub>3</sub>, H<sub>4</sub>, N<sub>6</sub> O<sub>4</sub> Cl<sub>3</sub> F·H<sub>2</sub> Oとして理論値: C, 57.76; H, 5.61; N, 10.64.

実測値: C, 57. 50; H, 5. 75; N, 10. 65.

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>a</sub>) δ: 1.77-1.91 (4H, m), 2.12-2.28 (2H, m), 2.74-2.89 (2H, m), 3.39-3.58 (4H, m), 3.79-3.87 (4H, m), 4.08 (2H, s), 4.28 (2H, s), 4.55 (1H, bs), 6.86 (1H, d, J=2.2Hz), 7.01-7.67 (14H, m), 8.49 (1H, bs), 8.72 (2H, bs).

0 【0266】実施例 242

ル) レオ

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(4-ビフェニルオキシ)アセチル]]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-クロロアセチル]アミノブチルアミドと4-フェニルフェノールから実施例194の(2)と同様の方法により N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(4-ピフェニルオキシ)アセチル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミドの非結晶性固体を得た,元素分析値 C, H, N, O, CIFとして理論値: C, 68. 65; H, 5. 76; N, 5. 59.

実測値: C, 68. 54; H, 5. 60; N, 5. 50.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.41 (9H, s), 1.85-1.92 (2H, m), 2. 28 (2H, t, J=6.7Hz), 3.67-3.88 (2H, m), 4.27 (2H, d, J=4.2Hz), 4.44 (2H, d, J=5.4Hz), 4.53 (2H, d, J=2.0Hz), 5.13 (1H, bs), 6.52 (1H, bs), 6.84-7.54 (20H, m). (2) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[(4-ビフェニルオキシ)アセチル]-N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノブチルアミドから実施例194の(3)と同様の方法によりN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-[(4-ビフェニルオキシ)アセチル]アミノブチルアミド 塩酸塩の非結晶性固体を得た,

元素分析値 C3.8 H3.6 N3 O4 Cl2 F·1/2H2 Oとして

理論値: C, 65. 42; H, 5. 35; N, 6. 02.

実測値: C, 65. 78; H, 5. 31; N, 6. 01.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>o</sub>) δ: 1.69-1.75(2H, m), 2.21(2H, t, J=8.4Hz), 3.54-3.85(2H, m), 4.02(2H, s), 4.27(2H, s), 4.46(1H, d, J=15.1Hz), 4.63(1H, d, J=15.1Hz), 6.85-6.92(3H, m), 7.11-7.59(16H, m), 7.67(1H, d, J=8.8Hz), 8.39(2H, bs).

### 【0267】実施例 243

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(1-ナフタレンスルホニル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 4-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酪酸 エチルエステル(2.3 g, 5.0 mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(1.2 g, 10 mmol), 1-ナフタレンスルホニルクロリド(2.3 g, 10 mmol)とテトラヒドロフラン(20 ml)溶液の混合物を60℃で72時間撹拌後、反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-(1-ナフタレンスルホニル)-N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]]アミノ酪酸 エチルエステル(2.3 g, 71 %)の油状物を得た。

元素分析値 Ca, Ha, Na Or CIS·1/2Ha Oとして

208

理論值: C, 61.67; H, 5.78; N, 4.23.

実測値: C, 61. 90; H, 5. 62; N, 4. 32.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 22 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 47 (9H, s), 1. 76–1. 90 (2H, m), 2. 41 (2H, t, J=7. 3Hz), 3. 80 (2 H, bs), 4. 07 (2H, q, J=7. 0Hz), 4. 18 (2H, d, J=5. 8H z), 4. 82 (1H, bs), 6. 08 (1H, s), 6. 21 (1H, d, J=7. 8H z), 6. 46 (1H, d, J=2. 2Hz), 6. 97–7. 16 (3H, m), 7. 39–7. 54 (4H, m), 7. 86 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 01 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 14 (1H, dd, J=2. 2, 7. 4Hz), 8. 49 (1H, d, J=8. 8 10 Hz).

(2) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル-N-(1-ナフタレンスルホニル)]]アミノ酪酸 エチルエステルから実施例6の(3)と同様の方法により4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(1-ナフタレンスルホニル)]アミノ酪酸の非結晶性固体を得た、元素分析値 C<sub>2</sub> H<sub>3</sub>, N<sub>2</sub> O, CISとして理論値: C, 61. 48; H, 5. 32; N, 4. 48.

実測値: C, 61. 16; H, 5. 35; N, 4. 41.

H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.40 (9H, s), 1.85-1.95 (2H, m), 2.41 (2H, bs), 3.72 (1H, bs), 4.14 (2H, bs), 5.06 (1H, bs), 5.86 (1H, d, J=8.0Hz), 6.07-6.28 (1H, m), 6.46 (1H, s), 6.63-6.87 (2H, m), 7.08 (2H, s), 7.40-7.54 (4H, m), 7.91 (1H, bs), 8.05 (1H, d, J=8.6Hz), 8.16 (1H, d, J=7.4Hz), 8.44 (1H, d, J=8.8Hz).

【0268】(3) 4-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(1-ナフタレンスルホニル)]アミノ酪酸から実施例6の(4)と同様の方法によりN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[330-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(1-ナフタレンスルホニル)]アミノブチルアミドの非結晶性固体を得た,元素分析値 C<sub>3</sub>,H<sub>3</sub>,N<sub>3</sub>O<sub>6</sub>C1Fとして理論値: C,63.97; H,5.37; N,5.74. 実測値: C,63.77; H,5.39; N,5.60.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.46 (9H, s), 1.83 (2H, t, J=7.0H z), 2.35 (2H, t, J=7.0Hz), 3.72-3.78 (2H, m), 4.17 (2 H, d, J=2.2Hz), 4.47 (2H, d, J=5.8Hz), 4.87 (1H, bs), 6.09-6.15 (2H, m), 6.15-6.27 (1H, s), 6.49 (1H, d, J=2.2Hz), 6.96-7.55 (10H, m), 7.87 (1H, d, J=7.4Hz),

40 8.02(1H, d, J=8.6Hz), 8.08(1H, dd, J=1.2, 7.4Hz), 8.46(1H, d, J=8.6Hz).

(4) N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(1-ナフタレンスルホニル)]アミノブチルアミドから実施例6の(5)と同様の方法によりN-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[3-(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(1-ナフタレンスルホニル)]アミノブチルアミド塩酸塩の非結晶性固体を得た,元素分析値 C,4 H<sub>3</sub>2N<sub>3</sub>O,Cl2FS·1/2H<sub>2</sub>Oとして理論値: C,60.27; H,

50 4.91; N, 6.20.

実測値: C, 60. 48; H, 4. 90; N, 6. 07.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.62-1.71 (2H, m), 2.21 (2H, t, J =5. 4Hz), 3. 66 (2H, s), 3. 93 (2H, s), 4. 25 (2H, d, J=4. 6Hz), 6.28-6.31(1H, m), 6.51(1H, d, J=1.2Hz), 6.80 (1H, s), 7.07-7.40(7H, m), 7.50-7.66(4H, m), 8.06-8. 13 (2H, m), 8. 25 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 30-8. 50 (4H, m).

### 【0269】 実施例 244

N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[4-クロロ-2-[4-(1-ピ ペラジニル)フェノキシ]フェニル]-N'-(4-フェニルベン 10 ゾイル)]アミノブチルアミド 塩酸塩

(1) 1-(4-ヒドロキシフェニル) ピペラジンから実施例19 8の(1)と同様の方法で4-(4-tert-ブトキシカルボニルピ ペラジン-1-イル)フェノールを合成した。 H-NMR(CDC  $1_3$ )  $\delta$ : 1.49(9H, s), 2.95-3.00(2H, m), 3.55-3.60(2 H, m), 6.03(1H, bs), 6.74-6.97(4H, m).4-クロロ-2-フルオロニトロベンゼン(2.63 g, 15 mmol), 4-(4-tert-ブトキシカルボニルピペラジン-1-イル)フェノール(4. 18 g, 15 mmol), 炭酸カリウム(2.07 g, 15mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(50 ml)の混合物を100℃で12時間 20 ルエステル(3.4 g, 6.5 mmol), 4-ジメチルアミノピリ 撹拌した、反応液を冷却後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出 した、抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、溶媒を留去した。 残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーで精製して、4-[4-(5-クロロ-2-ニトロ フェノキシ)フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル(5.8 g, 89 %)の結晶を得た。

#### 融点 124~125℃

元素分析値 Callans Os Clとして

理論値: C, 58. 13; H, 5. 58; N, 9. 68.

実測値: C, 57. 98; H, 5. 57; N, 9. 56.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 49 (9H, s), 3. 11-3. 16 (4H, m), 3. 58-3.63(4H, m), 6.87(1H, d, J=2.2Hz), 6.93-7.05(4 H, m), 7.08(1H, dd, J=2.2, 8.8Hz), 7.90(1H, d, J=8.8 Hz).

(2) 4-[4-(5-クロロ-2-ニトロフェノキシ)フェニル]ピ ペラジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル(5.64 g,1 3 mmol)の酢酸エチル(100 ml)溶液に5% 炭素担持パラジ ウム(1.3 g)を添加した。得られた混合物を常温常圧条 件下に水素添加した。触媒をろ別して、ろ液を減圧下濃 縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー 40 で精製して 4-[4-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)フェ ニル] ピペラジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル (4.0 g, 76 %)の結晶を得た。

## 融点 95-96℃

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.49(9H, s), 3.02-3.10(4H, m), 3. 56-3.61(4H, m), 3.84(2H, bs), 6.68-6.72(2H, m), 6. 77-6.93(5H, m).

【0270】(3) 4-[4-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ) フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステ ル(3.8 g, 9.5 mmol), 4-プロモ酪酸 エチルエステル

(2.7 ml, 19 mmol), 炭酸カリウム(1.3 g, 9.5 mmol)と N, N-ジメチルホルムアミド(30 ml)の混合物を60℃で72 時間撹拌した。反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチル で抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した、減圧下濃縮して、残留物をシリカゲル カラムクロマトグラフィーで精製し、4-[2-[4-(4-tert-ブトキシカルボニル-1-ピペラジニル)フェノキシ]-4-ク ロロフェニル]アミノ酪酸 エチルエステル(3.5 g, 71 %)の油状物を得た。

元素分析値 C27H。N3OcClとして

理論値: C, 62. 60; H, 7. 00; N, 8. 11.

実測値: C, 62. 55; H, 7. 20; N, 7. 85.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.24 (3H, t, J=7.0Hz), 1.49 (9H, s), 1.88-2.02(2H, m), 2.40(2H, t, J=7.1Hz), 3.03-3.25(6H, m), 3.56-3.61(4H, m), 4.12(2H, q, J=7.0H z), 4.29(1H, bs), 6.55-6.76(2H, m), 6.85-7.06(5H,

(4) 4-[2-[4-(4-tert-ブトキシカルボニル-1-ピペラジ ニル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酪酸 エチ ジン(1.6 g, 13 mmol)のテトラヒドロフラン(30 ml)溶 液に4-フェニルベンゾイルクロリド(2.2 g, 10 mmol)を 加えた。反応液を室温で5時間撹拌後、水に注ぎ酢酸エ チルで抽出した。抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-[N-[2-[4-(4tert-ブトキシカルボニル-1-ピペラジニル)]フェノキシ -4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ 酪酸 エチルエステル(3.4 g,74 %)の非結晶性固体を得 30 た。

元素分析値 C.o.H., N<sub>3</sub> O<sub>6</sub> Clとして

理論値: C, 68.80; H, 6.35; N, 6.02.

実測値: C, 69. 03; H, 6. 36; N, 6. 00.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.24 (3H, t, J=7.0Hz), 1.49 (9H, s), 2.00(2H, t, J=7.5Hz), 2.48(2H, t, J=7.5Hz), 3. 01-3.10(4H, m), 3.55-3.60(4H, m), 3.80-3.90(1H, m), 4.06-4.13(1H, m), 4.11(2H, q, J=7.0Hz), 6.48-6.57(3H, m), 6.79-6.85(2H, m), 6.93-7.05(1H, m), 7. 21-7. 48 (8H, m), 7. 51-7. 58 (2H, m).

【0271】(5) 4-[N-[2-[4-(4-tert-プトキシカルボ ニル-1-ピペラジニル)]フェノキシ-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酪酸 エチルエステル (3.1 g, 4.5 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)とエタ ノール(10 ml)の溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(9 ml, 9 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で2時 間撹拌した,反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性に した後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した、減圧下濃縮して、 4-[N-[2-[4-(4-tert-プトキシカルボニル-1-ピペラジニ 50 ル)]フェノキシ-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン

ゾイル)]アミノ酪酸(2.9 g, 96 %)の結晶を得た、 融点192-193℃

元素分析値 Callan, Occiblt

理論値: C, 68. 10; H, 6. 02; N, 6. 27.

実測値: C, 68. 39; H, 6. 11; N, 6. 06.

 $^1$  H-NMR (CDC1,)  $\delta$ : 1. 48 (9H, s), 1. 95–2. 04 (2H, m), 2. 51–2. 56 (2H, m), 3. 01–3. 09 (4H, m), 3. 54–3. 59 (4H, m), 3. 80–3. 89 (1H, m), 4. 07–4. 21 (1H, m), 6. 50–6. 55 (3H, m), 6. 78–7. 07 (1H, m), 7. 22–7. 58 (10H, m).

(6) 4-[N-[2-[4-(4-tert-ブトキシカルボニル-1-ピペラ 10 ジニル)]フェノキシ-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニル ベンゾイル)]アミノ酪酸(1.3 g, 2.0 mmol), 2-フルオロベンジルアミン(0.27 ml, 2.4 mmol), シアノリン酸ジエチル(0.33 ml, 2.4 mmol), トリエチルアミン(0.33 ml, 2.4 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10 ml)の混合物を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下澱縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロベンジル)-4-[N'-[2-[4-(4-tert-ブトキシカルボニ 20ルー1-ピペラジニル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノブチルアミド(1.4 g, 9 0 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C46 H46 N4 O5 C1Fとして

理論値: C, 69. 53; H, 5. 96; N, 7. 21.

実測値: C, 69. 50; H, 6. 22; N, 7. 12.

 $^1$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 49 (9H, s), 1. 94–2. 01 (2H, m), 2. 40–2. 44 (2H, m), 3. 01–3. 09 (4H, m), 3. 55–3. 60 (4H, m), 3. 71–3. 88 (1H, m), 4. 14–4. 27 (1H, m), 4. 53 (2H, d, J=5. 8Hz), 6. 46–6. 53 (3H, m), 6. 77–6. 84 (2H, m), 6. 94–7. 59 (16H, m).

(7) N-(2-7)ルオロベンジル)-4-[N'-[2-[4-(4-tert-ブトキシカルボニル-1-ピペラジニル) フェノキシ]-<math>4-クロロフェニル]-N'-(4-7) エルベンゾイル)] アミノブチルアミド(1.2 g, 1.5 mmol)の2規定 塩化水素 酢酸エチル溶液(10 ml)を室温で1時間撹拌した,反応液を減圧下濃縮した,析出した固体をろ取した後、エチルエーテルで洗浄して N-(2-7)ルオロベンジル)-4-[N'-[4-7)ロロ-2-[4-(1-ピペラジニル) フェノキシ] フェニル]-<math>N'-(4-7)エルベンゾイル)] アミノブチルアミド 2塩酸塩(1.0 g, 90 %)の非結晶性固体を得た,

元素分析値 C, o.H, o.N, O, Cl, F·H, Oとして

理論値: C, 62, 54; H, 5, 51; N, 7, 29.

実測値: C, 62. 82; H, 5. 75; N, 7. 24.

 $^1$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.85-1.88 (2H, m), 2.25-2.32 (2H, m), 3.23 (4H, bs), 3.37 (4H, bs), 3.82 (2H, s), 4.30 (2H, s), 6.40 (1H, s), 6.67-6.71 (2H, m), 6.98-7.67 (17H, m), 8.40 (1H, bs), 9.43 (1H, bs).

【0272】実施例 245

N-(2-フルオロベンジル)-2-[N'-[2-[3-(アミノメチル)

フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-(4-フェニルベンゾ イル)]アミノアセトアミド 塩酸塩

212

(1) [3-(2-アミノ-5-クロロフェノキシ)ベンジルカルバミド酸 tertープチルエステル(5.2 g, 15 mmol), ブロモ酢酸 エチルエステル(3.3 ml, 30 mmol), 炭酸カリウム(2.1 g, 15 mmol)とN,N-ジメチルホルムアミド(30 ml)の混合物を60℃で12時間撹拌した。反応液を冷却後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、2-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酢酸 エチル

元素分析値 C21k7N2Oclとして

理論値: C, 60. 76; H, 6. 26; N, 6. 44.

エステル(4.3 g, 66 %)の油状物を得た。

実測値: C, 60. 50; H, 6. 24; N, 6. 33.

'H-NMR(CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.28(3H, t, J=7.1Hz), 1.45(9H, s), 3.91(2H, s), 4.22(2H, q, J=7.1Hz), 4.29(2H, d, J=6.2Hz), 4.78(1H, bs), 4.94(1H, bs), 6.52(1H, d, J=8.4Hz), 6.78(1H, d, J=2.6Hz), 6.81-7.05(4H, m), 7.29(1H, t, J=7.8Hz).

(2) 2-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]アミノ酢酸 エチルエステル(1.7 g, 4.0 mmol), 4-ジメチルアミノピリジン(0.98 g, 8 mmol)のテトラヒドロフラン(30 ml)溶液に4-フェニルベンゾイルクロリド(1.7 g, 8 mmol)を加えた、反応液を室温で3時間撹拌後、水に注ぎ酢酸エチルで抽出した、抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

30 減圧下濃縮して、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、2-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酢酸 エチルエステル(1.3 g, 53 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C<sub>3</sub> 5 H<sub>3</sub> 5 N<sub>2</sub> O<sub>6</sub> Cl·1/2H<sub>2</sub> Oとして

理論値: C, 67. 35; H, 5. 81; N, 4. 49.

実測値: C, 67. 40; H, 5. 93; N, 4. 59.

<sup>1</sup> H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.30 (3H, t, J=7.2Hz), 1.44 (9H, s), 4.00-4.23 (3H, m), 4.28 (2H, d J=5.4Hz), 4.84-5. 06 (2H, m), 6.67-6.73 (2H, m), 6.83 (1H, s), 6.91-6.9 5 (1H, m), 7.11 (1H, d, J=8.4Hz), 7.27-7.48 (9H, m), 7.55-7.60 (2H, m).

【0273】(3) 2-[N-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ酢酸 エチルエステル(1.2g, 2.0mmol)のテトラヒドロフラン(5 ml)とエタノール(5 ml)の溶液に1規定 水酸化ナトリウム水溶液(4 ml, 4 mmol)を添加した。得られた混合物を室温で2時間撹拌した。反応液に水を加えて、1規定 塩酸で酸性にした50 後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無

水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮して、2-[N -[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノ キシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベンゾイル)] アミノ酢酸 (1.1 g, 92 %)の非結晶性固体を得た。 元素分析値 CasHs, N2O6Cl·1/2H2O として

理論値: C, 66. 29; H, 5. 43; N, 4. 69.

実測値: C, 66.08; H, 5.51; N, 4.67.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43 (9H, s), 4.27 (2H, d, J=5.6H z), 4.50(2H, bs), 4.90(1H, bs), 4.99(1H, bs), 6.68 10 ジング・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サ (2H, s), 6.81(1H, s), 6.92(1H, d, J=8.4Hz), 7.09(1 H, d, J=7.8Hz), 7.26-7.48(9H, m), 7.54-7.59(2H, m).

(4) 2-[N-[2-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノメチ ル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N-(4-フェニルベン ゾイル)]アミノ酢酸(0.30 g, 0.5 mmol), 2-フルオロベ ンジルアミン(0.07 ml, 0.6 mmol), シアノリン酸ジエ チル(0.08 ml, 0.6mmol), トリエチルアミン(0.08 ml, 0.6 mmol)とN, N-ジメチルホルムアミド(10ml)の混合物 を室温で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチ ルで抽出した。 抽出液を水洗した後、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。減圧下濃縮して、残留物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-(2-フルオロ ベンジル)-2-[N'-[2-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミ ノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェ ニルベンゾイル)]アミノアセトアミド(0.29 g, 85 %)の 非結晶性固体を得た。

元素分析値 Cao Han Na Os CIF・1/2Ha Oとして

理論値: C, 68. 32; H, 5. 45; N, 5. 98.

実測値: C, 68. 54; H, 5. 28; N, 5. 91.

 $^{1}$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43(9H, s), 4.15(2H, d, J=6.8H z), 4.51(4H, bs), 4.82(1H, bs), 6.29(1H, d, J=8.0H z), 6.42(1H, s), 6.54(1H, d, J=1.8Hz), 6.96-7.09(3 H, m), 7.13-7.48(13H, m), 7.54-7.59(2H, m).

【0274】(5) N-(2-フルオロベンジル)-2-[N'-[2-[3 -(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-N'-(4-フェニルベンゾイル)]アミノ アセトアミド(0.15 g, 0.35 mmol)の2規定 塩化水素 酢 酸エチル溶液(10 ml)を室温で1時間撹拌した。反応液を ーテルで洗浄してN-(2-フルオロベンジル)-2-[N'-[2-[3 -(アミノメチル)フェノキシ]-4-クロロフェニル]-パ-(4 -フェニルベンゾイル)]アミノアセトアミド塩酸塩(0.15 g, 68 %)の非結晶性固体を得た。

元素分析値 C, , H, , N, O, Cl, F·1/2H, Oとして

理論値: C, 65. 73; H, 4. 89; N, 6. 57.

実測值: C, 65. 44; H, 4. 96; N, 6. 48.

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.99-4.15 (3H, m), 4.38 (2H, s), 4. 72(1H, d, J=16.4Hz), 6. 68(1H, s), 6. 82(1H, d, J=7. OHz), 7. 14-7. 50 (15H, m), 7. 59-7. 69 (3H, m), 8. 44 (2 50 H, bs), 8.66(1H, bs).

【0275】以下に本発明化合物の薬理作用を具体的に 示すが、これらに限定されるものではない。なお、大腸 菌を用いての遺伝子操作法は、モレキュラー・クローニ ング (Molecular Cloning, T. Maniatis ら)、198 9年度版に記載の方法に従った。

(1) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイ プ1 (SSTR1) DNAのクローニング

公知のヒト・SSTR1cDNAの塩基配列〔プロシー イエンス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci., US A), 89巻、251-255頁、1992年〕に基づ き、DNAオリゴマーS1-1及びS1-2を合成し た。S1-1の配列は、5'-GGTCGACCTCA GCTAGGATGTTCCCCAATG-3'(配列 番号:1) であり、S1-2の配列は、5'-GGTC GACCCGGGCTCAGAGCGTCGTGAT-3'(配列番号:2)である。鋳型としては、ヒト染色 体DNA(クロンテック社、カタログ番号CL6550 20 -1) を用いた。該DNAO. 5 ngに前記のDNAオ リゴマーをそれぞれ25pmol加え、PfuDNAポ リメラーゼ (ストラタジーン(株)) 2.5単位を用いて ポリメラーゼ連鎖反応を行った。反応液組成は、該Pf uDNAポリメラーゼに添付された指示書に従った。 反 応条件は、94℃で1分間、63℃で1分間、75℃で 2分間を1サイクルとして、35サイクル繰り返した。 反応液を1%アガロースゲルで電気泳動したところ、目 的とするサイズ (約1.2 k b) のDNA断片が特異的 に増幅されていた。該DNA断片をアガロースゲルから 常法に従って回収し、HincIIサイトで開裂したpUC1 18に接続し、コンピテントセルであるエシェリヒア コ リ (Escherichia coli) JM109に形質転換した。該 DNA断片を含むプラスミドを有する形質転換体を選抜 し、蛍光色素を用いた自動塩基配列解析装置ALF D NAシーケンサー (ファルマシア社製造) で挿入DNA 断片の塩基配列を確認したところ、塩基配列から予想さ れるアミノ酸配列は、前記の文献に記載された配列と完 全に一致した。

【0276】(2)ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋 減圧下濃縮した。析出した固体をろ取した後、エチルエ 40 白質サブタイプ1 (SSTR1) DNAの発現プラスミ ドの構築

> CHO(チャイニーズハムスター卵巣)細胞での発現べ クターとしては、pAKKO-111を用いた。pAK KO-111は次のように構築した。特開平5-076 385号公報に記載のpTB1417からHind II I及びCla I処理によってSRαプロモーター及びp olyA付加シグナルを含む1.4kbのDNA断片を 得た。また、pTB348〔バイオケミカル・アンド・ パイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ

> (Biochem. Biophys. Res. Commun.), 128, 256

致した。

-264頁, 1985年] からCla I及びSalI処 理によりジヒドロ菜酸還元酵素(DHFR)遺伝子を含 む4. 5kbのDNA断片を得た。これらのDNA断片 をT4ポリメラーゼ処理により末端を平滑末端にした 後、T4リガーゼにより連結し、pAKKO-111プ ラスミドを構築した。次に前記(1)で得られたヒト・ SSTR1 DNA断片を有するプラスミド5µgを制 限酵素Sal Iで消化した後、1%アガロースゲル電 気泳動を行い、ヒト・SSTR1をコードする1.2k bのDNA断片を回収した。そして、前記の発現ベクタ -pAKKO-111 (5. 5kb) 1μg&SalI で消化し、ヒト・SSTR1 DNA断片を挿入するた めのクローニング部位を作成した。該発現ベクター断片 と1.2kbのDNA断片をT4DNAリガーゼを用い て結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌 J M 1 09に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR1 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿入された 発現プラスミドpA1-11-SSTR1を得た。この 形質転換体をエシェリヒア コリJM109/pA-1 -11-SSTR1と表示する。

【0277】(3)ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋 白質サブタイプ1 (SSTR1) DNAのCHO (dh f r ) 細胞への導入と発現

CHO (dhfr<sup>-</sup>) 細胞1X10<sup>6</sup>細胞を、直径8cm のシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF 12培地で24時間培養し、この細胞に前記(2)で得 たヒト・SSTR1cDNA発現プラスミド1 pA-1-11-SSTR1、10μgをリン酸カルシウム法 (セル フェクト トランスフェクション キット;フ アルマシア (Cell Phect Transfection Kit; Pharmaci a)) で導入した。導入24時間後、培地を10%透析 ウシ胎児血清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコ ロニーを形成する細胞(すなわち、DHFR+細胞)を 選択した。さらに、選択された細胞を限界希釈法によっ て単一細胞からクローニングし、ソマトスタチン蛋白質 活性を以下の方法で測定した。ヒト・SSTRcDNA 発現細胞株を測定用緩衝液 [50mMのトリス塩酸、1 mMのEDTA、5mMの塩化マグネシウム、0.1% のBSA、0.2mg/mlのパシトラシン、 $10\mu g$ /mlのロイペプチン、 $1 \mu g/ml$ のペプスタチン、 200units/mlのアプロチニン (pH7.

5)〕で希釈し、細胞数を200μ1当たり2X10<sup>4</sup> 個に調整した。200μlをチューブに分注し、5nM [125 I] -ソマトスタチン-14 (2000Ci/m mol, アマシャム (Amersham)) 2 μ 1を添加し、2 5℃、60分間インキュベーションした。また、非特異 的結合量 (NSB) を測定するために、ソマトスタチン -14 (10<sup>-4</sup>M) 2μlを加えたチューブもインキュ ベーションした。洗浄用緩衝液 [50mMのトリス塩

H7. 5) ] (1. 5 m l) を添加し、GF/Fガラス 繊維ろ紙(Whatman社)でろ過、さらに同級衝液(1. 5 m 1) で洗浄した。ろ紙の[125 I] を y - カウンタ ーで測定した。このようにして、ソマトスタチン結合性 の高い細胞株、SSTR1-8-3を選択した。

【0278】(4)ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋 白質サプタイプ2 (SSTR2) DNAのクローニング 公知のヒト・SSTR2cDNAの塩基配列 [プロシー ジング・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サ イエンス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci., US A), 89巻、251-255頁、1992年) に基づ き、DNAオリゴマーPT-1及びPT-2を合成し た。PT-1の配列は、5'-GGTCGACACCA TGGACATGGCGGATGAG-3'(配列番 号:3)であり、PT-2の配列は、5'-GGTCG ACAGTTCAGATACTGGTTTGG-3' (配列番号: 4) である。ヒト下垂体 c DNA (クロン

いた。該cDNA 1ngに前記DNAオリゴマーをそ 20 れぞれ25pmol加え、TaqDNAポリメラーゼ (宝酒造(株)) 2. 5単位を用いてポリメラーゼ連鎖反 応を行った。反応液組成は、前記TaqDNAポリメラ ーゼに添付された指示書に従った。反応条件は、94℃ で30秒間、52℃で20秒間、72℃で60秒間を1 サイクルとして、30サイクル繰り返した。反応液を1 %アガロースゲルで電気泳動したところ、目的とするサ イズ(約1.1kb)のDNA断片が特異的に増幅され

ていた。該DNA断片をアガロースゲルから常法に従っ

て回収し、Hinc IIサイトで開裂したpUC118

テック社、カタログ番号7173-1)を鋳型として用

30 に接続し、コンピテントセルであるエシェリヒア コリ (Escherichia coli) JM109に形質転換した。該D NA断片を含むプラスミドを有する形質転換体を 2株 (No. 5及びNo.7) 選抜し、蛍光色素を用いた自動塩基 配列解析装置373ADNAシーケンサー(アプライド バイオシステム社製) で挿入DNA断片の塩基配列を確 認したところ、No.5株のSalI-BstPI間の77 0ベース断片の配列中に点変異が1ケ所確認され、No.7 株のBstPI-SalI間の360ベース断片の配列 中に点変異が1ケ所確認された。そこで、No.5株のBs tPI-SalI断片及びNo.7株のBstPI-Sal Iを除いた残りの断片を、アガロース電気泳動で精製 し、これらをライゲーション反応で繋げたプラスミドを 構築した。本プラスミドの挿入DNA断片の塩基配列を 確認したところ、前記文献に記載された配列と完全に一

【0279】(5)ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋 白質サブタイプ2 (SSTR2) DNAの発現プラスミ ドの構築

CHO(チャイニーズハムスター卵巣)細胞での発現べ 酸、1mMのEDTA、5mMの塩化マグネシウム(p 50 クターとしては、前記(2)記載のpAKKO-111

を用いた。前記(4)で得られたヒト・SSTR2cD NA断片を有するプラスミド5μgを制限酵素SalI で消化した後、1%アガロースゲル電気泳動を行い、ヒ ト・SSTR 2をコードする1.1kbのDNA断片を 回収した。そして、前記発現ベクターpAKKO-11 1 (5. 5kb) 1 μ g を Sal I で消化し、ヒト・S STR2 DNA断片を挿入するためのクローニング部 位を作成した。該発現ベクター断片と1.1kbのDN A断片をT4DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を 塩化カルシウム法にて大腸菌 JM109に導入し、形質 10 転換体の中からヒト・SSTR2 DNA断片がプロモ ーターに対して順方向に挿入された発現プラスミドpA C01を得た。この形質転換体をエシェリヒア コリ (Esherichia coli) JM109/pAC01と表示す る。

【0280】(6)ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋 白質サブタイプ2 (SSTR2) DNAのCHO (dh f r ) 細胞への導入と発現

CHO (dhfr<sup>-</sup>) 細胞1X10<sup>6</sup>細胞を、直径8cm のシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF 12培地で24時間培養し、この細胞に前記(5)で得 たヒト・SSTR2cDNA発現プラスミド pAC0 1、10μgをリン酸カルシウム法 (Cell Phect Trans fection Kit; Pharmacia) で導入した。導入24時間 後、培地を10%透析ウシ胎児血清を含むDMEM培地 に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞(すなわ ち、DHFR<sup>†</sup>細胞)を選択した。さらに、選択された 細胞を限界希釈法によって単一細胞からクローニング し、ヒト・SSTR2を高発現する細胞株、SSTR2 -HS5-9を選択した。

【0281】(7)ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋 白質サプタイプ3 (SSTR3) DNAのクローニング 公知のヒト・SSTR3cDNAの塩基配列 [モレキュ ラーエンドクリノロジー (Mol. Endocrinol.), 6巻, 2136-2142頁、1992年] に基づき、DNA オリゴマー、S3-1及びS3-2を合成した。S3-1の配列は、5'-GGTCGACCTCAACCAT GGACATGCTTCATC-3'(配列番号:5) であり、S3-2の配列は、5'-GGTCGACTT TCCCCAGGCCCCTACAGGTA-3'(配 列番号: 6) である。鋳型としては、ヒト染色体DNA (クロンテック社、カタログ番号CL6550-1)を 用いた。該DNAO. 5 ngに前記DNAオリゴマーを それぞれ25pmol加え、PfuDNAポリメラーゼ (ストラタジーン(株)) 2.5単位を用いてポリメラー ゼ連鎖反応を行った。反応液組成は、PfuDNAポリ メラーゼに添付された指示書に従った。反応条件は、9 4℃で1分間、63℃で1分間、75℃で2分間を1サ イクルとして、35サイクル繰り返した。反応液を1% アガロースゲルで電気泳動したところ、目的とするサイ 50 CACCATGAGCGCCCCCTCG-3'(配列

ズ(約1.3kb)のDNA断片が特異的に増幅されて いた。塩基配列から予想されるアミノ酸配列は、前記文 献に記載された配列と完全に一致した。

【0282】(8)ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋 白質サブタイプ3 (SSTR3) DNAの発現プラスミ ドの構築

CHO細胞での発現ベクターとしては、前記(2)記載 のpAKKO-111を用いた。前記(7)で得られた ヒト・SSTR3 DNA断片を有するプラスミド5μ gを制限酵素SalIで消化した後、1%アガロースゲ ル電気泳動を行い、ヒト・SSTR3をコードする1. 3kbのDNA断片を回収した。そして、前記の発現べ クターpAKKO-111 (5.5kb) 1μgをSa 1 I で消化し、ヒト・SSTR3 DNA断片を挿入す るためのクローニング部位を作成した。該発現ベクター と1.3kbのDNA断片とをT4DNAリガーゼを用 いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌JM 109に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR3 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿入され 20 た発現プラスミドpA1-11-SSTR3を得た。こ の形質転換体をエシェリヒア コリ (Escherichia col i) JM109/pA-1-11-SSTR3と表示す

【0283】(9)ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋 白質サブタイプ3 (SSTR3) DNAのCHO (dh f r<sup>-</sup>) 細胞への導入と発現

CHO (dhfr<sup>-</sup>)細胞1×10<sup>6</sup>細胞を、直径8cm のシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF 12培地で24時間培養し、この細胞に前記(5)で得 30 たヒト・SSTR3 DNA発現プラスミド pA-1 -11-SSTR3、10 μgをリン酸カルシウム法で 導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎児 血清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコロニーを 形成する細胞(すなわち、DHFR<sup>+</sup>細胞)を選択し た。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一 細胞からクローニングし、これらの細胞のソマトスタチ ンレセプター蛋白質発現能を前記(3)記載のバインデ ィングアッセイにより測定した。このようにして、ソマ トスタチン結合活性の高い細胞株、SSTR3-15-19を選択した。

【0284】(10)ヒト・ソマトスタチンレセプター 蛋白質サブタイプ4 (SSTR4) DNAのクローニン

公知のヒト・SSTR4 DNAの塩基配列(プロシー ジング・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サ イエンス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci., US A)、90巻、4196-4200頁、1993年〕に 基づき、DNAオリゴマー、S4-1及びS4-2を合 成した。S4-1の配列は、5'-GGCTCGAGT

番号:7) であり、S4-2の配列は、5'-GGGC TCGAGCTCCTCAGAAGGTGGTGG-3'(配列番号:8)である。鋳型としては、ヒト染色 体DNA(クロンテック社、カタログ番号CL6550 -1) を用いた。該DNAO. 5 ngに前記DNAオリ ゴマーをそれぞれ25pmol加え、PfuDNAポリ メラーゼ (ストラタジーン(株)) 2.5単位を用いてポ リメラーゼ連鎖反応を行った。反応液組成は、PfuD NAポリメラーゼに添付された指示書に従った。反応条 件は、94℃で1分間、66℃で1分間、75℃で2分 10 間を1サイクルとして、35サイクル繰り返した。反応 液を1%アガロースゲルで電気泳動したところ、目的と するサイズ (約1.2 k b) のDNA 断片が特異的に増 幅されていた。前記(1)記載の方法により該DNA断 片の塩基配列を確認したところ、塩基配列から予想され るアミノ酸配列は、前記文献に記載された配列と完全に 一致した。

【0285】(11)ヒト・ソマトスタチンレセプター 蛋白質サブタイプ4 (SSTR4) DNAの発現プラス ミドの構築

CHO細胞での発現ベクターとしては、前記(2)記載 のpAKKO-111を用いた。前記(10)で得られ たヒト・SSTR4 DNA断片を有するプラスミド5 μ g を制限酵素 Х h о l で消化した後、1%アガロース ゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR4をコードする 1. 2kbのDNA断片を回収した。そして、前記の発 現ベクターp AKKO-111 (5.5kb) 1 μ gを Sallで消化し、ヒト・SSTR4 DNA断片を挿 入するためのクローニング部位を作成した。該発現ベク ター断片と1.2kbのDNA断片とをT4DNAリガ 30 ーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大 腸菌 JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・S STR4 DNA断片がプロモーターに対して順方向に 挿入された発現プラスミドpA1-11-SSTR4を 得た。この形質転換体をエシェリヒア コリ (Escheric hia coli) JM109/pA-1-11-SSTR42表示する。

【0286】(12)ヒト・ソマトスタチンレセプター 蛋白質サプタイプ4 (SSTR4) DNAのCHO (d hfr) 細胞への導入と発現

CHO (dhfr<sup>-</sup>) 細胞1X10<sup>6</sup>細胞を、直径8cm のシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF 12培地で24時間培養し、この細胞に前記(8)で得 たヒト・SSTR4 DNA発現プラスミド pA-1 -11-SSTR4、10μgをリン酸カルシウム法で 導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎児 血清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコロニーを 形成する細胞(すなわち、DHFR<sup>+</sup>細胞)を選択し た。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一 細胞からクローニングし、これらの細胞のソマトスタチ 50 蛋白質サブタイプ5 (SSTR5) DNAのCHO (d

ンレセプター蛋白質発現能を前記(3)記載のバインデ ィングアッセイにより測定した。このようにして、ソマ トスタチン結合活性の高い細胞株、SSTR4-1-2 を選択した。

【0287】(13) ヒト・ソマトスタチンレセプター 蛋白質サプタイプ (SSTR5) DNAのクローニング 公知のヒト・SSTR5cDNAの塩基配列 (Biochem. Biophys. Res. Commun., 195巻, 844-852 頁、1993年)に基づき、DNAオリゴマー、S5-1及びS5-2を合成した。S5-1の配列は、5'-GGTCGACCACCATGGAGCCCCTGTT CCC-3'(配列番号:9)であり、S5-2の配列 は、5'-CCGTCGACACTCTCACAGCT TGCTGG-3'(配列番号:10)である。鋳型と しては、ヒト染色体DNA(クロンテック社、カタログ 番号CL6550-1)を用いた。該DNA0. 5ng に前記DNAオリゴマーをそれぞれ25pmol加え、 PfuDNAポリメラーゼ (ストラタジーン(株)) 2. 5単位を用いてポリメラーゼ連鎖反応を行った。反応液 20 組成は、PfuDNAポリメラーゼに添付された指示書 に従った。反応条件は、94℃で1分間、66℃で1分 間、75℃で2分間を1サイクルとして、35サイクル 繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動し たところ、目的とするサイズ (約1.1 k,b) のDNA 断片が特異的に増幅されていた。前記(1)記載の方法 により該DNA断片の塩基配列を確認したところ、塩基 配列から予想されるアミノ酸配列は、前記文献に記載さ れた配列と完全に一致した。

【0288】(14)ヒト・ソマトスタチンレセプター 蛋白質サブタイプ5 (SSTR5) DNAの発現プラス ミドの構築

CHO細胞での発現ベクターとしては、前記(2)記載 のpAKKO-111を用いた。前記(13)で得られ たヒト・SSTR5 DNA断片を有するプラスミド5 μgを制限酵素Sallで消化した後、1%アガロース ゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR5をコードする 1. 1kbのDNA断片を回収した。そして、前記の発 現ベクターpAKKO-111 (5.5kb) 1μgを Sallで消化し、ヒト・SSTR5 DNA断片を挿 40 入するためのクローニング部位を作成した。該発現ベク ター断片と1. 1kbのDNA断片とをT4DNAリガ ーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大 腸菌 JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・S STR5 DNA断片がプロモーターに対して順方向に 挿入された発現プラスミドpA1-11-SSTR5を 得た。この形質転換体をエシェリヒア コリ (Escheric hia coli) JM109/pA-1-11-SSTR5と 表示する。

【0289】(15)ヒト・ソマトスタチンレセプター

h f r ) 細胞への導入と発現

CHO (dhfr<sup>-</sup>) 細胞1X10<sup>6</sup>細胞を、直径8cm のシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF 12培地で24時間培養し、この細胞に前記(11)で 得たヒト・SSTR5cDNA発現プラスミド pA-1-11-SSTR5、10μgをリン酸カルシウム法 で導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎 児血清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコロニー を形成する細胞(すなわち、DHFR'細胞)を選択し た。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一 10 細胞からクローニングし、これらの細胞のソマトスタチ ンレセプター蛋白質発現能を前記(3)記載のバインデ ィングアッセイにより測定した。このようにして、ソマ トスタチン結合活性の高い細胞株、SSTR5-32-4を選択した。

【0290】実験例1 ヒトソマトスタチンレセプター を含有するCHO細胞膜画分の調製

ヒトソマトスタチンレセプター発現CHO細胞株、SS TR1-8-3, SSTR2-HS5-9, SSTR3 -15-19、SSTR4-1-2、あるいはSSTR 20 5-32-4 (10°個) を5mM EDTAを添加した リン酸緩衝生理食塩水 (PBS-EDTA) に浮遊させ 遠心した。細胞のペレットに細胞用ホモジネートバッフ 7- (10mM NaHCO, 5mM EDTA, pH= 7.5) を10ml加え、ポリトロンホモジナイザーを用 いてホモジネートした。400xgで15分遠心して得ら れた上清をさらに、100,000xgで1時間遠心し、 膜画分の沈澱物を得た。この沈澱物を2mlのアッセイバ ッファー(25ml トリス塩酸、1ml EDTA、0. 1% BSA (ウシ血清アルブミン)、0.25mlP MSF、1μg/ml ペプスタチン、20μg/ml ロ イペプチン、10μg/ml フォスフォラミドン、pH = 7.5) に懸濁し、100,000x gで1時間遠心し た。沈澱物として回収された膜画分を再び20回1のアッ セイバッファーに懸濁し、分注して、-80℃で保存 し、使用の都度解凍して用いた。

【0291】実験例2 <sup>125</sup> I - ソマトスタチン結合阻 害率の測定

実施例1で調製した膜画分をアッセイバッファーで希釈 して、3 μg/mlとし、チューブに173μl ずつ分注 した。DMSOに溶解した化合物2μ1と、200pM の放射標識化ソマトスタチン(125 I-ソマトスタチ ン:アマシャム社製) 25μ1とを同時に添加した。最 大結合量を測定するために、DMSO2 µ1と、200p Mの<sup>126</sup> I - ソマトスタチン25 μ1 とを添加した反応 液を調製した。また、非特異的結合を測定するために、 DMSOに溶解した100μMのソマトスタチン2μ1 と、200pMの<sup>126</sup> I - ソマトスタチン25 μ1 とを添 加した反応液も同時に調製した。25℃で60分反応さ せた後、ポリエチレンイミン処理したワットマングラス 50 実施例42の化合物

フィルター (GF-B) を用いて反応液を吸引ろ過し た。ろ過後、γーカウンターを用いてろ紙上に残った 125 I -ソマトスタチンの放射活性を測定した。式  $PBM = (B-NSB) / (B_0-NSB) \times 100$ (PBM: Percent Maximum Binding、B:化合物を加 えたときの放射活性、B。: 最大結合放射活性、NS B:非特異結合放射活性)を計算して、各被検物質の結 合率 (%) を求めた。また、被検物質の濃度変化させて 結合率を求め、50%結合を阻害する被検物質の濃度 (ICs。値)をHillプロットより算出した。以下に 示す化合物の上記の方法で調べた各ヒト・ソマトスタチ ン受容体に対する反応性 (ΙС50値, μΜ) は、各ヒト ・ソマトスタチン受容体の何れかに対して10μM以下 の活性を示した。 実施例1の化合物

実施例2の化合物 実施例3の化合物 実施例4の化合物 実施例5の化合物 実施例6の化合物 実施例7の化合物 実施例8の化合物 実施例9の化合物 実施例10の化合物 実施例11の化合物 実施例12の化合物 実施例13の化合物 実施例14の化合物 実施例15の化合物 【0292】実施例19の化合物

実施例20の化合物 実施例22の化合物 実施例23の化合物 実施例24の化合物 実施例26の化合物 実施例27の化合物 実施例29の化合物 実施例30の化合物 実施例31の化合物 実施例32の化合物 40 実施例33の化合物 実施例34の化合物 実施例35の化合物 実施例36の化合物 実施例37の化合物 実施例38の化合物 実施例39の化合物 実施例40の化合物 実施例41の化合物

22	23		224
実施例43の化合物			実施例80の化合物
実施例44の化合物			実施例82の化合物
実施例45の化合物			実施例83の化合物
実施例46の化合物			実施例84の化合物
実施例47の化合物			実施例86の化合物
実施例48の化合物			実施例87の化合物
【0293】実施例49の化合物	<b>物</b>		実施例89の化合物
実施例50の化合物			実施例90の化合物
実施例51の化合物			実施例92の化合物
実施例52の化合物		10	実施例93の化合物
実施例53の化合物			実施例94の化合物
実施例54の化合物			実施例95の化合物
実施例55の化合物			実施例96の化合物
実施例56の化合物			実施例98の化合物
実施例57の化合物			実施例99の化合物
実施例58の化合物			実施例101の化合物
実施例59の化合物			実施例102の化合物
実施例60の化合物			実施例103の化合物
実施例61の化合物			実施例104の化合物
実施例62の化合物		20	実施例105の化合物
実施例63の化合物			実施例106の化合物
実施例64の化合物			実施例107の化合物
実施例65の化合物			実施例108の化合物
実施例66の化合物			実施例109の化合物
実施例67の化合物			実施例110の化合物
実施例68の化合物			実施例111の化合物
実施例69の化合物			実施例112の化合物
実施例70の化合物			実施例113から実施例245までの化合物
実施例71の化合物			[0295]
実施例72の化合物		30	【発明の効果】本発明の化合物(I)またはその塩は、
実施例74の化合物			優れたソマトスタチン受容体機能調節作用を有し、かつ
実施例75の化合物	•		低毒性であるので、この作用に関連する疾患の安全な予
実施例76の化合物			防・治療薬となり得る。
【0294】実施例77の化合物	物		[0296]
実施例79の化合物			【配列表】
<110> Tal	keda Chemical Industries,	Ltd	
<120> Arc	omatic Amine Derivatives,	the	ir Production Method and Agents
<130> A98	8200		
<150> JP	10-298940		
<151> 199	98-10-20		
<160> 10			
<210> 1			
<211> 30			
<212> DN			
	tificial Sequence		
⟨220⟩			

<223>

<400> 1

		( 114 )	特開2000-191615
	225		226
_	GGTCGACCTC AGCTAGGATG TTCCCCAA	TG	30
[0297]			
	<210> 2		
	<211> 28		
	<212> DNA		
	<213> Artificial Sequence		
	<220>		
	<223>		
	<400> 2		
	GGTCGACCCG GGCTCAGAGC GTCGTGAT		28
[0298]			
	<210≻ 3		
	⟨211⟩ 28		
	<212> DNA		
	<213> Artificial Sequence		
	<220>		
	<223>		
	<400≻ 3		
	GGTCGACACC ATGGACATGG CGGATGAG		28
[0299]		20	
	<210> 4		
	<211> 26		
	<212> DNA		
	<213> Artificial Sequence		
	<220>		
	<223>		
	<400> 4		
	GGTCGACAGT TCAGATACTG GTTTGG		26
[0300]			
	<210> 5		
	<211> 30		
	<212> DNA		
	<213> Artificial Sequence		
	<220>		
	<223>		
	<400> 5		
	GGTCGACCTC AACCATGGAC ATGCTTCA	TC	30
[0301]		40	
	<210> 6		
	<211> 29		
	<212> DNA		
	<213> Artificial Sequence		
	<220>		
	<223>		
	<400> 6		
	GGTCGACTTT CCCCAGGCCC CTACAGGT	'A	29
[ [ [ [ [ [ [ [ [ [ [ [ [ [ [ [ [ [ [ [			

<210> 7

```
(115)
                                                                    特開2000-191615
                                                                     228
                    227
               <211> 28
               <212> DNA
               <213> Artificial Sequence
               <220>
               <223>
               <400> 7
                                                                          28
               GGCTCGAGTC ACCATGAGCG CCCCCTCG
[0303]
               <210> 8
               <211> 27
               <212> DNA
               <213> Artificial Sequence
               < 2 2 0 >
               < 2 2 3 >
               <400> 8
               GGGCTCGAGC TCCTCAGAAG GTGGTGG
                                     27
[0304]
               ⟨210⟩ 9
               <211> 28
               <212> DNA
               <213> Artificial Sequence
               <220>
               <223>
               <400> 9
               GGTCGACCAC CATGGAGCCC CTGTTCCC
                                                                          28
[0305]
               <210> 10
               ⟨211⟩ 26
               <212> DNA
               <213> Artificial Sequence
               <220>
               <223>
               <400> 10
               CCGTCGACAC TCTCACAGCT TGCTGG
                                                                          26
フロントページの続き
(51) Int. Cl. 7
                                                 FΙ
                                                                               テーマコード(参考)
                     識別記号
  A 6 1 K 31/343
                                                A 6 1 K 31/343
          31/381
                                                        31/381
          31/39
                                                         31/39
          31/40
                                                         31/40
          31/404
                                                        31/404
                                                        31/4045
          31/4045
          31/4184
                                                        31/4184
          31/426
                                                         31/426
          31/44
                                                        31/44
```

31/4406

31/4406

5	31/445			31/445		
2	31/472			31/472		
25	31/4725			31/4725		
5	31/495			31/495		
5	31/496			31/496		
	3/10	A 6 1 P		3/10	A 6 1 P	
111	43/00		111	43/00		
	237/06	C 0 7 C		237/06	C 0 7 C	
	255/60			255/60		
	209/08	C 0 7 D		209/08	C 0 7 D	
	209/14			209/14		
	209/16			209/16		
	211/62			211/62		
	213/56			213/56		
	217/08			217/08		
	217/22			217/22		
	217/24			217/24		
В	235/26			235/26		
	277/36			277/36		
Z	295/12			295/12		
Α	295/22			295/22		
	307/68			307/68		
	307/81			307/81		
	327/04			327/04		
	333/20			333/20		
	409/12			409/12		
В	5/00	C 1 2 N		5/10	// C12N	,
ZNAA	15/00		ZNA	15/09		

# (72)発明者 阪野 義広

大阪府高槻市名神町17-17 スクウェアサ

ークル202号